PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-080772

(43) Date of publication of application: 19.03.2002

(51)Int.CI.

CO9D 17/00 B41J 2/01 B41M 5/00

CO9D 11/00

(21)Application number: 2001-062886

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

07.03.2001

(72)Inventor: YAMANOUCHI JUNICHI

YAMADA MASATO

(30)Priority

Priority number: 2000078531

Priority date: 21.03.2000

Priority country: JP

2000203857

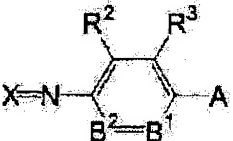
05.07.2000

JP

(54) COLORED MICROPARTICLE-DISPERSED SYSTEM, INK FOR INK-JET USE AND INK-JET PRINTING METHOD

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a colored microparticle-dispersed system excellent in various characteristics including handleability, smell, safety, colored microparticle dispersion stability and the color developability/color tone of prints when printed on any selected sheet of paper with no paper dependency. SOLUTION: This colored microparticle-dispersed system is obtained by dispersing colored microparticles comprising an ionic group-containing polymer, an oilsoluble dye and a hydrophobic high-boiling organic solvent of ≥150° C in boiling point in an aqueous medium; wherein the content of the hydrophobic highboiling organic solvent in the system is characterized by being 25-95 mass% based on the sum total of the ionic group-containing polymer, oil-soluble dye and the hydrophobic high-boiling-organic solvent, and preferably, the oil-soluble dye is characterized by being shown by general formula (I).

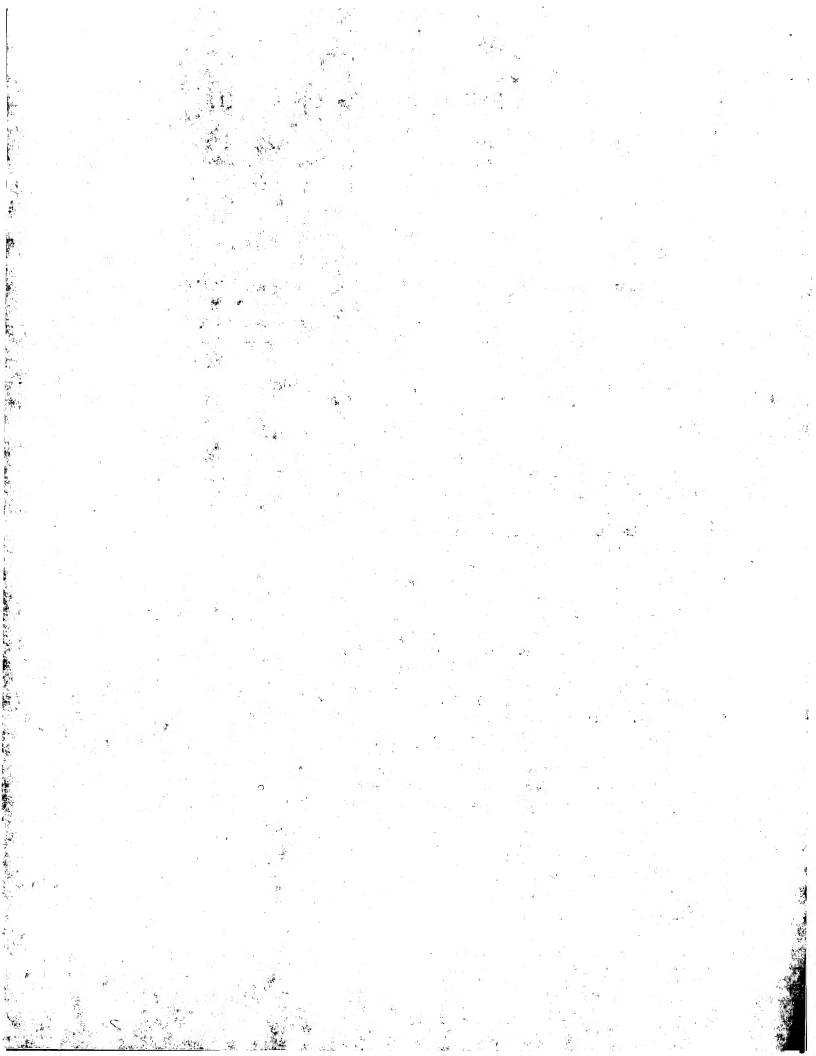


LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or



(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-80772 (P2002-80772A)

(43)公開日 平成14年3月19日(2002.3.19)

(51) Int.Cl. ⁷ C 0 9 D 17/00	識別記号	FI C09D 17/00	デーマコート*(参考)	
C 0 9 D 17/00		C09D 17/00		
			2 C 0 5 6	
B41J 2/01		B41M 5/00	E 2H086	
B41M 5/00	•		В 4 J 0 3 7	
		C 0 9 D 11/00	4 J 0 3 9	
C09D 11/00	·	B41J 3/04	101Y	
		審查請求 未請求 請	水項の数8 OL (全 52 頁)	
(21)出願番号	特願2001-62886(P2001-62886)	(71)出顧人 000005201		
		富士写真フ	イルム株式会社	
(22)出顧日	平成13年3月7日(2001.3.7)	神奈川県南	神奈川県南足柄市中沼210番地	
		(72)発明者 山之内 淳		
(31)優先権主張番号	特願2000-78531 (P2000-78531)	神奈川県南	足柄市中招210番地 富士写真	
(32)優先日	平成12年3月21日(2000.3.21)	フイルム株	式会社内	
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者 山田 真人		
(31)優先権主張番号	特願2000-203857 (P2000-203857)	神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真		
(32)優先日	平成12年7月5日(2000.7.5)	フイルム株式会社内		
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(74)代理人 100079049		
		弁理士 中	島 淳 (外3名)	
	İ			
			最終質に続く	

(54) 【発明の名称】 着色微粒子分散物、インクジェット用インクおよびインクジェット記録方法

(57)【要約】

【課題】 取り扱い性、臭気、安全性、着色微粒子の分散安定性に優れ、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の発色性・色調に優れる等、諸特性に優れた着色微粒子分散物を提供する。

【解決手段】 イオン性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる着色微粒子分散物であって、該着色微粒子分散物における前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、前記イオン性基含有ポリマーと前記油溶性染料と前記疎水性高沸点有機溶媒との総和に対して25~95質量%であることを特徴とする着色微粒子分散物である。好ましくは、油溶性染料が下記一般式(I)で表されることを特徴とする前記着色微粒子分散物である。

【化1】

$$R^2$$
 R^3
 A
 B^2
 B^1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 イオン性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる着色微粒子分散物であって、該着色微粒子分散物における前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、前記イオン性基含有ポリマーと前記油溶性染料と前記疎水性高沸点有機溶媒との総和に対して25~95質量%であることを特徴とする着色微粒子分散物。

【請求項2】 油溶性染料が下記一般式(I)で表されることを特徴とする請求項1に記載の着色微粒子分散物。

一般式(I)

【化1】

$$R^2$$
 R^3
 A
 B^2
 B^1

(式中、Xはカラーカプラーの残基、Aは-NR4R5ま たはヒドロキシ基を表わし、R⁴およびR⁵はそれぞれ独 立に水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素環基を表 し、 B^1 は $=C(R^6)$ -または=N-を表わし、 B^2 は $-C(R^7)$ =または-N=を表わし、 R^2 、 R^3 、 R^6 および R^7 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、 脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、-OR51、 $-SR^{52}$, $-CO_2R^{53}$, $-OCOR^{54}$, -NR $55R^{56}$, $-CONR^{57}R^{58}$, $-SO_2R^{59}$, $-SO_2NR$ $60R^{61}$, $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$, $-NR^{65}CO$ $2R^{66}$, $-COR^{67}$, $-NR^{68}COR^{69}$ # $tu-NR^{70}$ SO₂R⁷¹を表し、R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R 56, R 57, R 58, R 59, R 60, R 61, R 62, R 63, R64, R65, R66, R67, R68, R69, R70 \$\$\$\tag{71}\$ はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基 を表す。R²とR³、R³とR⁴、R⁴とR⁵、R⁵とR⁶およ びR⁶とR⁷は互いに結合して環を形成してもよい。)

【請求項3】 イオン性基含有ポリマーがビニルポリマーであることを特徴とする請求項1または2に記載の着色微粒子分散物。

【請求項4】 疎水性高沸点有機溶媒の25℃における 比誘電率が3~12であることを特徴とする請求項1か ら3までのいずれか1項に記載の着色微粒子分散物。

【請求項5】 着色微粒子分散物における着色微粒子の 平均粒子径が100nm以下であることを特徴とする請 求項1から4までのいずれか1項に記載の着色微粒子分 散物。

【請求項6】 請求項1から5までのいずれか1項に記載の着色微粒子分散物を含有するインクジェット用インク。

【請求項7】 請求項6に記載のインクジェット用インクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェット

2

記録方法。

【請求項8】 支持体上に多孔性無機顔料を含むインク 受容層を設けた被記録材料上に記録を行うこと特徴とす る請求項7に記載のインクジェット記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は着色微粒子分散物、及び該着色微粒子分散物を含有してなるインクジェット用インクならびにそれを用いたインクジェット記録方法に関し、さらに詳しくは、色再現性が良好であり、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用インク等に好適な着色微粒子分散物、及びサーマル、圧電、電界又は音響インクジェット方式に好適なインクジェット用インクならびにインクジェット記録方法に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、コンピューターの普及に伴い、インクジェットプリンターがオフィスだけでなく家庭で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。インクジェット用インクとしては油性、水性、固体状インクが知られているが、製造・取り扱い性・臭気・安全性等の点から水性インクが主流となっている。しかし、前記水性インクの多くは分子状態で溶解する水溶性染料を用いているため、透明性、色濃度が高いという利点があるものの染料が水溶性であるため、耐水性が悪く、いわゆる普通紙に印字すると滲み(ブリード)を生じて著しく印字品質が低下したり、また耐光性が悪いという問題がある。

【0003】そこで、上記問題を解決する目的で顔料や 分散染料を用いた水性インクが、例えば特開昭56-1 57468号、特開平4-18468号、同8-183 920号、同10-110126号、同10-1953 55号等の公報において提案されている。ところが、こ れらの水性インクの場合、耐水性はある程度向上するも のの十分とはいい難く、該水性インク中の顔料や分散染 料の分散物の保存安定性に欠け、インク吐出口での目詰 まりを起こしやすいなどの問題がある。また、これらの 水性インクの場合、一般に色相が十分でなく、特にマゼ ンタ成分の色相が十分でないため、色調の不十分さに基 づく色再現性に問題がある。さらに、最近では、インク ジェット記録方法において、高画質化を目的として、表 面に多孔質無機顔料を含むインク受容層を設けた記録紙 (いわゆる写真画質用紙)を用いる場合があるが、上記 の顔料や分散染料を用いた水性インクでは、前記写真画 質用紙への染み込み性に乏しく、形成画像を手でこする と表面から顔料や染料が剥離し易いという欠点がある。 【0004】また、特開昭58-45272号、特開平 6-340835号、同7-268254号、同7-2 68257号、同7-268260号の各公報には、ポ リウレタンやポリエステル分散物粒子に染料を内包させ る方法が提案されている。しかしながら、これらに記載

の分散物では、分散粒子に所望の濃度の染料を内包させると、充分な分散安定性が得られないという問題がある。また、前記写真画質用紙を用いた場合に生じる剥離の問題についても未だ解決されていない。

【0005】一方、特開平11-286637号には、主として解離性基を有する縮合系ポリマー(ポリウレタンなど)に染料を内包させる方法が提案され、かつ(水溶性もしくは水不溶性の)高沸点溶媒を存在させてもよい旨が記載されている。しかしながら、高沸点溶媒のうち、水不溶性の疎水性高沸点溶媒の使用量はごく微量のものが開示されているのみであり、上記の写真画質用紙に用いた場合の染料の剥離の問題を解決できるものではなかった。

【0006】更に、特開平10-279873号公報には、アクリル系ポリマーと油溶性染料を有機溶媒に溶解し、分散後に有機溶媒を除去することで着色ポリマー微粒子を作製する方法が開示されている。しかし、記録画像品質、特に写真画質用の紙媒体に記録した際の記録画像品質や連続記録における安定性に問題がある。また、分散物の経時安定性も充分であるとはいえないのが実情である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、取り扱い 性、臭気、安全性、着色微粒子の分散安定性に優れ、紙 依存性がはく、任意に選択した紙に印字した際の発色性 ・色調に優れるとともに耐水性、耐光性、受像材への浸 透性が良好で印字直後の汚れがなく、経時による染料の 安定性に優れ、筆記用水性インク、水性印刷インク、情 報記録用インク等に好適な着色微粒子分散物を提供する ことを目的とする。また、サーマル、圧電、電界又は音 響インクジェット方式に好適であり、インク経時による 染料の析出を防ぎ、経時後でもノズル等を用いて印字等 を行った際に該ノズル先端で目詰まりを起こすことがな く、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の 記録濃度・色調・写真画質用紙へのインク浸透性に優 れ、印字直後の汚れを解消し、かつ耐水性、耐光性にも 優れるインクジェット用インク及びインクジェット記録 方法を提供することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】前記課題を解決するため の手段は以下の通りである。即ち、

<1> イオン性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる着色微粒子分散物であって、該着色微粒子分散物における前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量が、前記イオン性基含有ポリマーと前記油溶性染料と前記疎水性高沸点有機溶媒との総和に対して25~95質量%であることを特徴とする着色微粒子分散物である。

<2> 油溶性染料が下記一般式(I)で表されること

を特徴とする<1>に記載の着色微粒子分散物である。 【0009】一般式(I) 【化2】

$$X=N - R^2 - R^3$$

$$X=N - R^2 - R^3$$

【0010】式中、Xはカラーカプラーの残基、Aは一 NR^4R^5 またはヒドロキシ基を表わし、 R^4 および R^5 は それぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基または複 素環基を表し、 B^1 は=C (R^6) ーまたは=Nーを表わ し、 B^2 は-C (R^7) =または-N=を表わし、 R^2 、 R^3 、 R^6 および R^7 はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲ ン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、- OR^{51} , $-SR^{52}$, $-CO_2R^{53}$, $-OCOR^{54}$, -N $R^{55}R^{56}$, $-CONR^{57}R^{58}$, $-SO_2R^{59}$, $-SO_2N$ $R^{60}R^{61}$, $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$, $-NR^{65}CO_2R$ 66, $-COR^{67}$, $-NR^{68}COR^{69}$ $\pm t$ $\pm t$ $\pm NR^{70}$ $\pm t$ 2R⁷¹を表し、R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、 R57, R58, R59, R60, R61, R62, R63, R64, R 65、R⁶⁶、R⁶⁷、R⁶⁸、R⁶⁹、R⁷⁰およびR⁷¹はそれぞ れ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。 R²とR³、R³とR⁴、R⁴とR⁵、R⁵とR⁶およびR⁶と R⁷は互いに結合して環を形成してもよい。

【0011】<3> イオン性基含有ポリマーがビニルポリマーであることを特徴とする<1>または<2>に記載の着色微粒子分散物である。

<4> 疎水性高沸点有機溶媒の25℃における比誘電率が3~12であることを特徴とする<1>から<3>までのいずれかに記載の着色微粒子分散物である。

<5> 着色微粒子分散物における分散粒子の平均粒子径が100nm以下であることを特徴とする<1>から<4>までのいずれかに記載の着色微粒子分散物である。

<6> <1>から<5>までのいずれかに記載の着色 微粒子分散物を含有するインクジェット用インクであ る。

<7> <6>に記載のインクジェット用インクを用いて記録を行うことを特徴とするインクジェット記録方法である。

<8> 支持体上に多孔性無機顔料を含むインク受容層を設けた被記録材料上に記録を行うこと特徴とする<7>に記載のインクジェット記録方法である。

[0012]

【発明の実施の形態】(着色微粒子分散物)本発明の着色微粒子分散物は、イオン性基含有ポリマー、油溶性染料および沸点150℃以上の疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散してなる。

【0013】-油溶性染料-

50 本発明に使用可能な油溶性染料のうち、イエロー染料と

5 しては、任意のものを使用することができる。例えばカ

ップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、ア

ニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチ レン化合物類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染 料;例えばカップリング成分として開鎖型活性メチレン 化合物類を有するアゾメチン染料;例えばベンジリデン 染料やモノメチンオキソノール染料等のようなメチン染 料;例えばナフトキノン染料、アントラキノン染料等の ようなキノン系染料;などが使用可能である。その他、 キノフタロン染料、ニトロ・ニトロソ染料、アクリジン 染料、アクリジノン染料等の染料種も使用可能である。 【0014】本発明に使用可能な油溶性染料のうち、マ ゼンタ染料としては、任意のものを使用することができ る。例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフ トール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリ ルアゾ染料;例えばカップリング成分としてピラゾロン 類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン染料; 例えばアリーリデン染料、スチリル染料、メロシアニン 染料、オキソノール染料のようなメチン染料:ジフェニ ルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染 料のようなカルボニウム染料:例えばナフトキノン、ア ントラキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系 染料;例えばジオキサジン染料等のような縮合多環系染 料;などが使用可能である。

【0015】本発明に使用可能な油溶性染料のうち、シアン染料としては、任意のものを使用することができる。例えばインドアニリン染料、インドフェノール染料のようなアゾメチン染料;シアニン染料、オキソノール染料、メロシアニン染料のようなポリメチン染料;ジフェニルメタン染料、トリフェニルメタン染料、キサンテン染料のようなカルボニウム染料;フタロシアニン染料;アントラキノン染料;例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ染料;インジゴ・チオインジゴ染料;などが使用可能である。

【0016】前記各染料は構造中にクロモフォアを有するが、本発明には、該クロモファの一部が解離することによって初めて各色相(イエロー、マゼンタ、シアン等)に発色する染料を使用することもできる。解離するカウンターカチオンとしては、アルカリ金属のカチオン、アンモニウムイオン等の無機カチオンであってもよいし、ピリジニウムイオン、4級アンモニウムイオン等の有機カチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

【0017】以下に限定されるものではないが、油溶性 染料の好ましい具体例としては、C. I. ソルベント・ ブラック3, 7, 27, 29および34; C. I. ソル ベント・イエロー14, 16, 19, 29, 30, 5 6, 82, 93および162; C. I. ソルベント・レ ッド1, 3, 8, 18, 24, 27, 43, 49, 5 6

1,72,73,109,122,132および218;C.I.ソルベント・バイオレット3;C.I.ソルベント・ブルー2,11,25,35および70;C.I.ソルベント・グリーン3および7;並びにC.I.ソルベント・オレンジ2等が挙げられる。これらの中でも特に好ましいものは、Nubian Black PC-0850、0il Black HBB、0il Yellow 129、0il Yellow 105、0il Pink 312、0il Red5B、0il Scarlet 308、Vali Fast Blue 2606、0il Blue BOS(オリエント化学(株)製)、Neopen Yellow 075、Neopen Mazenta SE1378、Neopen Blue 808、Neopen Blue FF4012、Neopen Cyan FF4238(BAS F社製)等である。

【0018】また、本発明においては、水非混和性有機 溶媒に溶解する範囲で分散染料を用いることもでき、そ の好ましい具体例としては、C. I. ディスパーズイエ D-5, 42, 54, 64, 79, 82, 83, 93. 99, 100, 119, 122, 124, 126, 16 0, 184:1, 186, 198, 199, 201, 2 04, 224および237; C. I. ディスパーズオレ $\nu \ddot{\nu} 13$, 29, 31:1, 33, 49, 54, 55, 66, 73, 118, 119および163; C. I. デ イスパーズレッド54,60,72,73,86,8 8, 91, 92, 93, 111, 126, 127, 13 4, 135, 143, 145, 152, 153, 15 4, 159, 164, 167, 177, 181, 20 4, 206, 207, 221, 239, 240, 25 8, 277, 278, 283, 311, 323, 34 3, 348, 356および362; C. I. ディスパー ズバイオレット33; C. I. ディスパーズブルー5 6, 60, 73, 87, 113, 128, 143, 14 8, 154, 158, 165, 165:1, 165: 2, 176, 183, 185, 197, 198, 20 1, 214, 224, 225, 257, 266, 26 7, 287, 354, 358, 365および368: C. I. ディスパーズグリーン6:1および9:等が挙 げられる。

【0019】中でも、前記油溶性染料としては、カラー 写真材料に利用される、酸化により現像主薬とカプラー とから生成する色素が好ましく、中でも、下記一般式

- (I)で表される色素が好ましい。尚、以下に、一般式
 - (1) で表される色素の説明をするが、下記一般式
- (I) の各基の少なくとも1つが以下に示す好ましい範囲である化合物が好ましく、より多くの基が好ましい範囲である化合物がより好ましく、全ての基が好ましい範囲である化合物が最も好ましい。

【0020】一般式(I) 【化3】

【0021】前記一般式(I)中、Xはカラーカプラーの残基を表し、Aは $-NR^4R^5$ またはヒドロキシ基を表わし、 R^4 および R^5 はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基、芳香族基または複素環基を表わす。Aは $-NR^4R^5$ であるのが好ましい。 R^4 および R^5 はそれぞれ独立に水素原子または脂肪族基であることが好ましく、水素原子、アルキル基または置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数が $1\sim18$ のアルキル基または炭素原子数が $1\sim18$ の置換アルキル基であることが最も好ましい。

【0022】前記一般式(I)中、 B^1 は= $C(R^6)$ -または=N-を表わし、 B^2 は- $C(R^7)$ =または-N=を表わす。 B^1 および B^2 が同時に-N=にならないのが好ましく、 B^1 が= $C(R^6)$ -、 B^2 が- $C(R^7)$ =であるのがより好ましい。

【0023】前記一般式(I)中、R²、R³、R⁶およびR⁷はそれぞれ独立に水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、-OR⁵¹、-SR⁵²、-CO₂R⁵³、-OCOR⁵⁴、-NR⁵⁵R⁵⁶、-CONR⁵⁷R⁵⁸、-SO₂R⁵⁹、-SO₂NR⁶⁰R⁶¹、-NR⁶²CONR⁶³R⁶⁴、-NR⁶⁵CO₂R⁶⁶、-COR⁶⁷、-NR⁶⁸COR⁶⁹または-NR⁷⁰SO₂R⁷¹を表し、R⁵¹、R⁵²、R⁵³、R⁵⁴、R⁵⁵、R⁵⁶、R⁵⁷、R⁵⁸、R⁵⁹、R⁶⁰、R⁶¹、R⁶²、R⁶³、R⁶⁴、R⁶⁵、R⁶⁶、R⁶⁷、R⁶⁸、R⁶⁹、R⁷⁰およびR⁷¹はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。

【0024】 R^2 および R^7 はそれぞれ独立に上記のうち 水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、 $-OR^{51}$ 、 $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$ 、 $-NR^{65}CO_2R^{66}$ 、 $-NR^{68}CO$ R^{69} または $-NR^{70}SO_2R^{71}$ であることが好ましく、 水素原子、フッ素原子、塩素原子、アルキル基、置換アルキル基、 $-NR^{62}CONR^{63}R^{64}$ または $-NR^{68}CO$ R^{69} であることがさらに好ましく、水素原子、塩素原子、炭素原子数 $1\sim 10$ のアルキル基または炭素原子数 $1\sim 10$ の置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数 $1\sim 4$ 00 アルキル基、炭素原子数 $1\sim 4$ 0 の置換アルキル基であることが最も好ましい。

【0025】R³およびR⁶は、それぞれ独立に上記のうち水素原子、ハロゲン原子または脂肪族基であることが好ましく、水素原子、フッ素原子、塩素原子、アルキル基または置換アルキル基であることがさらに好ましく、水素原子、塩素原子、炭素原子数1~10のアルキル基、炭素原子数1~10の置換アルキル基であることが

さらに好ましく、水素原子、炭素原子数1~4のアルキル基、炭素原子数1~4の置換アルキル基であることが最も好ましい。

【0026】前記一般式(I)においてR²とR³、R³ とR⁴、R⁴とR⁵、R⁵とR⁶またはR⁶とR⁷は互いに結 合して環を形成してもよい。環を形成する組み合わせと しては、R³とR⁴、R⁴とR⁵またはR⁵とR⁶の組み合わ せが好ましい。 $R^2 \ge R^3$ または $R^6 \ge R^7$ が互いに結合し て形成する環は、5員環または6員環であることが好ま しい。環は芳香族環(例、ベンゼン環)または不飽和複 素環(例、ピリジン環、イミダゾール環、チアゾール 環、ピリミジン環、ピロール環、フラン環)であること が好ましい。 R³とR⁴またはR⁵とR⁶が互いに結合し て形成する環は、5員環または6員環であることが好ま しい。環の例にはテトラヒドロキノリン環およびジヒド ロインドール環が含まれる。R⁴とR⁵が互いに結合して 形成する環は5員環または6員環であることが好まし い。環の例にはピロリジン環、ピペリジン環およびモル ホリン環が含まれる。

【0027】本明細書において、脂肪族基はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。

【0028】アルキル基は分岐を有していてもよく、ま た環を形成していてもよい。アルキル基の炭素原子数は 1~20であることが好ましく、1~18であることが さらに好ましい。置換アルキル基のアルキル部分は、上 記アルキル基と同様である。アルケニル基は分岐を有し ていてもよく、また環を形成していてもよい。アルケニ ル基の炭素原子数は2~20であることが好ましく、2 ~18であることがさらに好ましい。置換アルケニル基 のアルケニル部分は、上記アルケニル基と同様である。 アルキニル基は分岐を有していてもよく、また環を形成 していてもよい。アルキニル基の炭素原子数は2~20 であることが好ましく、2~18であることがさらに好 ましい。置換アルキニル基のアルキニル部分は、上記ア ルキニル基と同様であるアラルキル基および置換アラル キル基のアルキル部分は、上記アルキル基と同様であ る。アラルキル基および置換アラルキル基のアリール部 分は下記アリール基と同様である。

【0029】置換アルキル基、置換アルケニル基、置換アルキニル基および置換アラルキル基のアルキル部分の置換基の例には、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、複素環基、-OR¹¹¹、-SR¹¹²、-CO₂R¹¹³、-NR¹¹⁴R¹¹⁵、-CONR¹¹⁶R¹¹⁷、-SO₂R¹¹⁸および-SO₂NR¹¹⁹R¹²⁰が含まれる。R¹¹¹、R¹¹²、R¹¹³、R¹¹⁴、R¹¹⁵、R¹¹⁶、R¹¹⁷、R¹¹⁸、R¹¹⁹およびR¹²⁰はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基または 芳香族基を表す。置換アラルキル基のアリール部分の置換基の例は、下記置換アリール基の置換基の例と同様で

ある。

【0030】本明細書において、芳香族基はアリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。置換アリール基のアリール部分は、上記アリール基と同様である。置換アリール基の置換基の例にはハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、脂肪族基、複素環基、 $-0R^{121}$ 、 $-SR^{122}$ 、 $-CO^{2R^{123}}$ 、 $-NR^{124}R^{125}$ 、 $-CONR^{126}R^{127}$ 、 $-SO^{2R^{128}}$ および $-SO^{2NR^{129}}R^{130}$ が含まれる。 R^{121} 、 R^{122} 、 R^{123} 、 R^{124} 、 R^{125} 、 R^{126} 、 R^{127} 、 R^{128} 、 R^{129} および R^{130} はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基または芳香族基である。

【0031】本明細書において、複素環基には飽和また は不飽和複素環を有する基の双方が含まれる。複素環は 5 員または6 員環であるのが好ましい。また、複素環に は、脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合してい てもよい。複素環のヘテロ原子としては、B、N、O、 S、Se、およびTeが含まれる。中でも、ヘテロ原子 としては、N、OおよびSが好ましい。複素環を構成し ている原子のうち、炭素原子が遊離の原子価(一価)を 有する(複素環基は炭素原子において結合する)複素環 基が好ましい。飽和複素環の例には、ピロリジン環、モ ルホリン環、2-ボラー1,3-ジオキソラン環および 1, 3-チアゾリジン環が含まれる。不飽和複素環の例 には、イミダゾール環、チアゾール環、ベンゾチアゾー ル環、ベンゾオキサゾール環、ベンゾトリアゾール環、 ベンゾセレナゾール環、ピリジン環、ピリミジン環およれ びキノリン環が含まれる。

【0032】複素環基は置換基を有していてもよい。置 換基の例にはハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、脂肪 族基、芳香族基、複素環基、 $-OR^{131}$ 、 $-SR^{132}$ 、- CO_2R^{133} 、 $-NR^{134}R^{135}$ 、 $-CONR^{136}R^{137}$ 、- SO_2R^{138} および $-SO_2NR^{139}R^{140}$ が含まれる。R 131、 R^{132} 、 R^{133} 、 R^{134} 、 R^{135} 、 R^{136} 、 R^{137} 、R138、 R^{139} および R^{140} はそれぞれ独立に水素原子、脂 肪族基または芳香族基を表す。

 10

等(好ましくは、p-フェニレンジアミン誘導体)を挙げることができる。より具体的な説明は、「写真工学の基礎ー銀塩写真編ー」日本写真学会編(1979年、コロナ社刊)の「4.3 カラー写真の現像処理」の345頁~354頁に記載されている。

【0034】イエローカプラーとしては、米国特許3、 933,501号、同4,022,620号、同4,3 26,024号、同4,401,752号、同4,24 8,961号、特公昭58-10739号、英国特許 1,425,020号、同1,476,760号、米国 特許3,973,968号、同4,314,023号、 同4,511,649号、欧州特許249,473A 号、同502, 424A号の各明細書に記載の式 (I), (II) で表わされるカプラー、同513, 4 9 6 A 号の明細書に記載の式(1), (2) で表わされ るカプラー(特に18頁のY-28)、同568,03 7A号のクレーム1に記載の式(I)で表わされるカプ ラー、米国特許5,066,576号の明細書のカラム 1の45~55行に記載の一般式(I)で表わされるカ 20 プラー、特開平4-274425号の段落0008に記 載の一般式(I)で表わされるカプラー、欧州特許49 8,381A1号の40頁のクレーム1に記載のカプラ ー (特に18頁のD-35)、同447,969A1号 の4頁に記載の式(Y)で表わされるカプラー(特に、 Y-1 (17頁), Y-54 (41頁))、米国特許 4, 476, 219号の明細書のカラム7の36~58 行の式(II)~(IV)で表わされるカプラー(特に

【0035】マゼンタカプラーとしては、米国特許4, 310,619号、同4,351,897号、欧州特許 73,636号、米国特許3,061,432号、同 3,725,067号、リサーチ・ディスクロージャー No. 24220 (1984年6月)、同No. 242 30(1984年6月)、特開昭60-33552号、 同60-43659号、同61-72238号、同60 -35730号、同55-118034号、同60-1 85951号、米国特許4,500,630号、同4, 540,654号、同4,556,630号、国際公開 40 WO88/04795号、特開平3-39737号 (L -57 (11頁右下), L-68 (12頁右下), L-77 (13頁右下)) に記載された化合物、欧州特許4 56, 257号の明細書に記載の [A-4] -63 (1 34頁), [A-4]-73,-75 (139頁)、同 486,965号の明細書に記載のM-4,-6(26 頁), M-7 (27頁)、同571, 959A号の明細 書に記載のM-45(19頁)、特開平5-20410 6号の明細書に記載の (M-1) (6頁)、同4-36 2631号の明細書の段落0237に記載のM-22が

19))が挙げられる。

【0036】シアンカプラーとしては、米国特許4,052,212号、同4,146,396号、同4,228,233号、同4,296,200号、欧州特許73,636号、特開平4-204843号の各明細書に記載のCX-1,3,4,5,11,12,14,15(14~16頁);特開平4-43345号の明細書に記載のC-7,10(35頁),34,35(37頁),(I-1),(I-17)(42~43頁);特開平6-67385号の明細書の請求項1に記載の一般式(Ia)または(Ib)で表わされるカプラーが挙げられる。

【0037】その他、特開昭62-215272号(91頁)、特開平2-33144号(3頁,30頁)、EP 355,660A(4頁,5頁,45頁,47頁)記載のカプラーも有用である。

【0038】前記一般式(I)で表される化合物の中でも、マゼンタ染料としては、下記一般式(II)で表わされる化合物が特に好ましく用いられる。

【0039】一般式 (II)

【化4】

一般式(II)

【0040】前記一般式(II)中、R¹は水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、-OR¹¹、-SR¹²、-CO₂R¹³、-OCOR¹⁴、-NR¹⁵R¹⁶、-CONR¹⁷R¹⁸、-SO₂R¹⁹、-SO₂NR²⁰R²¹、-NR²²CONR²³R²⁴、-NR²⁵CO₂R²⁶、-COR²⁷、-NR²⁸COR²⁹または-NR³⁰SO₂R³¹を表し、R¹¹、R¹²、R¹³、R¹⁴、R¹⁵、R¹⁶、R¹⁷、R¹⁸、R¹⁹、R²⁰、R²¹、R²²、R²³、R²⁴、R²⁵、R²⁶、R²⁷、R²⁸、R²⁹、R³⁰およびR³¹はそれぞれ独立に、水素原子、脂肪族基または芳香族基を表す。またR²、R³、A、B¹およびB²は式(I)と同義であり、それらの好ましい範囲も同じである。

【0041】前記一般式 (II) 中、Dは脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、 $-OR^{81}$ 、 $-SR^{82}$ 、 $-CO_2R^{83}$ 、 $-OCOR^{84}$ 、 $-NR^{85}R^{86}$ 、 $-CONR^{87}R^{88}$ 、 $-SO_2R^{89}$ 、 $-SO_2NR^{90}R^{91}$ 、 $-NR^{92}CONR^{93}R^{94}$ 、 $-NR^{95}CO_2R^{96}$ 、 $-COR^{97}$ 、 $-NR^{98}COR^{99}$ または $-NR^{100}SO_2R^{101}$ の少なくとも1つで置換されていてもよい5員または6員の含窒素複素環を形成する原子群を表わし、この複素環はさらに別の環と縮合環を形成してもよい。ここで R^{81} 、 R^{82} 、 R^{83} 、 R^{84} 、 R^{85} 、 R^{86} 、 R^{87} 、 R^{88} 、 R^{89} 、 R^{90} 、 R^{91} 、 R^{92} 、 R^{93} 、 R^{94} 、 R^{95} 、 R^{96} 、 R^{97} 、 R^{98}

 R^{99} 、 R^{100} および R^{101} はそれぞれ独立に、水素原子、

【0042】前記一般式 (II) で表わされる化合物のうち、 $A\dot{m}$ -NR 4 R 5 であるものが更に好ましい。

脂肪族基または芳香族基を表す。

【0043】次に、前記一般式(II)について更に詳し く説明する。R¹は前述のうち水素原子、脂肪族基、芳 香族基、-OR¹¹、-SR¹²、-NR¹⁵R¹⁶、-SO₂ R^{19} , $-NR^{22}CONR^{23}R^{24}$, $-NR^{25}CO_2R^{26}$ $-NR^{28}COR^{29}$ または $-NR^{30}SO_2R^{31}$ であること が好ましく、水素原子、脂肪族基、芳香族基、-OR11 または $-NR^{15}R^{16}$ であることがより好ましく、水素原 子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換ア リール基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、フェノキ シ基、置換フェノキシ基、ジアルキルアミノ基、または 置換ジアルキルアミノ基であることがより好ましく、水 素原子、炭素原子数1~10のアルキル基、炭素原子数 1~10の置換アルキル基、炭素原子数6~10のアリ ール基または炭素原子数6~10の置換アリール基であ ることがさらに好ましく、水素原子、炭素原子数1~6 20 のアルキル基または炭素原子数1~6の置換アルキル基 であることが最も好ましい。

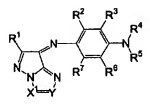
【0044】 Dは5員の含窒素複素環を形成するのが好ましく、5員の含窒素複素環の例にはイミダゾール環、トリアゾール環、テトラゾール環が含まれる。

【0045】前記一般式(II)で表わされる化合物の中でも、特に、下記一般式(III)で表わされる油溶性のピラゾロトリアゾールアゾメチン化合物が好ましい。

【0046】一般式(III)

【化5】

一般式(川)



【0047】ここで式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^7 は前記一般式(II)の各々と同義である。また X^1 およびYはそれぞれ独立に-C(R^8)=または-N=を表わし、 R^8 は水素原子、脂肪族基または芳香族基を表わし、 X^1 およびYの一方は必ず-N=であり、また X^1 とYが同時に-N=となることはない。

【0048】このとき、R⁸は水素原子、アルキル基、 置換アルキル基、アリール基または置換アリール基であ ることが好ましく、水素原子、炭素数1~150の置換 アルキル基、炭素数6~150の置換アリール基である ことがさらに好ましく、炭素数1~100の置換アルキ ル基、炭素数6~100の置換アリール基であることが 最も好ましい。

【0049】一般式(III)で表される化合物の中で

1.3

も、より好ましくはXが-N=であり、Yが-C (R^8) =となるピラゾロトリアゾールアゾメチン化合物である。

【0050】以下に、前記一般式 (II) で表わされるピ*

14

* ラゾロトリアゾールアゾメチン化合物の例示化合物 (M $-1\sim1$ 6) を挙げる。

[0051]

【化6】

M-2

N-N(CH₂CH₂CH₂CH₂OH)₂

(n)C₈H₁₇O

NHSO₂

NHSO₂

M-3

[00.52]

【化7】

M-5

M-6

[0053]

M-9

$$(n)C_4H_9$$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_8H_{17}$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_8H_{17}$
 $(n)C_4H_9$
 $(n)C_8H_{17}$
 $(n)C_9H_{17}$
 $(n)C_9H_{17}$

[0054]

$$\begin{array}{c} 19 \\ \text{M-10} \\ \\ \text{N} \\$$

M-12

[0055]

【化10】

$$M-1$$
 3

N-N(C₂H₅)₂

OCH₃

NHSO₂

CONH(CH₂)₃

C₅H₁₁(t)

M - 14

M - 15

[0056]

【0057】本発明に使用可能な化合物としては、更に特願平11-365189号明細書に記載されている例示化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0058】前記一般式(II)で表わされる色素は、例えば特開平4-126772号、特公平7-94180号公報及び特願平11-365187号明細書に記載された方法を参考にして合成することができる。

【0059】また、シアン染料としては下記式 (IV-1) \sim (IV-4) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物が、特に好ましく用いられる。

[0060] 【化12】

【0061】式 (IV-1) ~ (IV-4) 中、A、 R^2 、 R^3 、 B^1 および B^2 は式 (I) の各々と同義であり、それらの好ましい範囲も同じである。 R^{201} 、 R^{202} および R^{203} は各々独立に式 (II) における R^1 と同義である。 R^{201} と R^{202} は互いに結合して、環構造を形成してもよい。

(1V-4)

(1V-3)

【0062】更に、前記式(IV-1)~(IV-4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物の R^{201} がハメット置換基定数 σ_p 値0.30以上の電子吸引性基であるものは、吸収がシャープであり、より好ましい。そして、ピロロトリアゾールアゾメチン化合物の R^{201} および R^{202} のハメット置換基定数 σ_p 値の和が0.70以上のものはシアン色として優れた色相を呈し、更に好ましい。

【0063】色相について更に詳しく説明する。式(IV -1)~(IV -4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、R 201、R 202、R 203およびR 2、R 3、A、B 1、B 2の組み合わせにより、さまざまな色相を有する。式(IV -1)~(IV -4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、R 201が電子吸引性の置換基であると、そうでないものと比較して吸収波形がシャープとなり、好ましい。そして電子吸引性の程度が強いほど吸収波形はよりシャープになる。この点からR 201はアルキル基やアリール基であるよりもハメット置換定数 σ_p 値が 0. 3 0以上の電子吸引性基であることが好ましい。更にはハメット置換定数 σ_p 値が 0. 4 5以上の電子吸引性基が最も好ましい。

【0064】前記ピロロトリアゾールアゾメチン化合物

24

はマゼンタ色素としても、シアン色素としても用いることができるが、シアン色素として用いるのがより好ましい。尚、式 (IV-1) ~ (IV-4) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物は、マゼンタ色素としても使用することができる。式 (IV-1) ~ (IV-4) で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン化合物をシアン色素とするためには、R 201 およびR 202 のハメット置換基定数 σ_p 値の和が 0 . 0 以上であることが好ましい。この σ_p 値の和が 0 . 0 以上であることが好ましい。日本に見え、好ましくない。中でもR 202 のハメット置換基定数 σ_p 値が 0 . 0 以上のものが好ましい。R 202 のハメット置換基定数 σ_p 値の和は 2 . 2 の以下が好ましい。

【0065】ハメット置換基定数σp値が0.30以上 の電子吸引性基としては、アシル基、アシルオキシ基、 カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオ キシカルボニル基、シアノ基、ニトロ基、アルキルスル フィニル基、アリールスルフィニル基、アルキルスルホ 20 ニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、ハ ロゲン化アルキル基、ハロゲン化アルコキシ基、ハロゲ ン化アリールオキシ基、ハロゲン化アルキルチオ基、2 つ以上のσρ値が0.15以上の電子吸引性基で置換さ れたアリール基、および複素環を挙げることができる。 更に詳しくはアシル基(例えば、アセチル、3-フェニ ルプロパノイル)、アシルオキシ基(例えば、アセトキ シ)、カルバモイル基(例えば、N-エチルカルバモイ ル、N、N-ジブチルカルバモイル、N-(2-ドデシ ルオキシエチル) カルバモイル、N-メチル-N-ドデ 30 シルカルバモイル)、アルコキシカルボニル基(例え ば、メトキシカルボニル、ブチルオキシカルボニル、ド デシルオキシカルボニル、オクタデシルオキシカルボニ ル)、アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキ シカルボニル)、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルフ ィニル基(例えば、3-フェノキシプロピルスルフィニ ル)、アリールスルフィニル基(例えば3-ペンタデシ ルフェニルスルフィニル)、アルキルスルホニル基(例 えば、メタンスルホニル、オクタンスルホニル)、アリ ールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホニル)、ス 40 ルファモイル基 (例えば、N-エチルスルファモイル、 N. N-ジプロピルスルファモイル)、ハロゲン化アル キル基(例えば、トリフロロメチル、ヘプタフロロプロ ピル) ハロゲン化アルコキシ基 (例えば、トリフロロメ チルオキシ)、ハロゲン化アリールオキシ基(例えば、 ペンタフロロフェニルオキシ)、ハロゲン化アルキルチ オ基 (例えば、ジフロロメチルチオ) 、2つ以上のσ_D 値が0.15以上の他の電子吸引性基で置換されたアリ ール基 (例えば、2, 4-ジニトロフェニル、2, 4, 6-トリクロロフェニル、ペンタクロロフェニル)、複 素環基(例えば、2-ベンソオキサゾリル、2-ベンゾ

チアゾリル、1-フェニルー2-ベンズイミダゾリル、 5-クロロー1-テトラゾリル、1-ピロリル)を挙げることができる。

【0066】ハメットσn値が0. 45以上の電子吸引 性基としては、アシル基 (例えば、アセチル、3-フェ ニルプロパノイル)、アルコキシカルボニル基(例え. ば、メトキシカルボニル)、アリールオキシカルボニル 基(例えば、m-クロロフェノキシカルボニル)、シア ノ基、ニトロ基、アルキルスルフィニル基(例えば、n -プロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基 (例えばフェニルスルフィニル)、アルキルスルホニル 基(例えば、メタンスルホニル、n-オクタンスルホニ ル)、アリールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホ ニル)、スルファモイル基(例えば、N-エチルスルフ ァモイル、N, Nージメチルスルファモイル)、ハロゲ ン化アルキル基(例えば、トリフロロメチル)を挙げる ことができる。ハメット置換基定数 σ_p値が 0. 6 0 以 上の電子吸引性基としては、シアノ基(0.66)、ニ トロ基(0.78)、メタンスルホニル基(0.72) を例として挙げることができる。

【0067】R²⁰¹およびR²⁰²のσ_p値の和が0.70以上の組み合わせとしては、R²⁰¹がシアノ基、アルコキシカルボニル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ハロゲン化アルキル基から選ばれ、R²⁰²がアシル基、アシルオキシ基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、シアノ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルファモイル基、ハロゲン化アルキル基から選ばれる組み合わせが好ましい。

【0068】本発明に用いられるピロロトリアゾールア ゾメチン化合物の好ましい構造は下記一般式(IV-1 a)で表わされる化合物であって;R²は水素原子、炭 素数1~4のアルキル基、炭素数1~4の置換アルキル 基、炭素数1~4のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ 素、塩素、臭素)、炭素数1~5のアシルアミノ基、炭 素数1~5のアミノカルボニルアミノ基、または炭素数 2~5のアルコキシカルボニルアミノ基であり;R⁴お よびR⁵は各々独立に水素原子、炭素数1~18のアル 26

キル基または炭素数 $1 \sim 180$ 置換アルキル基であり; R^{201} および R^{202} は各々独立にハメット置換基定数 σ_p 値が 0. 30 以上の電子吸引性基を表し、 R^{203} は炭素数 $1 \sim 180$ アルキル基、炭素数 $1 \sim 180$ 西海クアルキル基、炭素数 $1 \sim 180$ 西海クアルキル基、炭素数 $1 \sim 180$ 西海クトル基、炭素数 $1 \sim 180$ 西海クトルを表として用いる時は上記のものかっても、 100 と
[0069]

【化13】

(iV-1a)

【0070】ここで、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数については特願平11-365188号明細書に説明があり、本発明の σ_p 値もその中で定めるものと同一である。

【0071】本発明に用いられるピロロトリアゾールア ゾメチン化合物の例示化合物 (C-1~9) を挙げる が、これらは、本発明を詳しく説明するためのものであ って、これらにより本発明は限定されない。

[0072]

【化14】

[0073] 【化15】

.

【0074】 【化16】

$$C-8$$

$$C_2H_5 \qquad CH_2CH_2OCH_2CH_2OH$$

$$C-9$$

$$H_3C$$

$$(t)C_4H_8$$

$$(t)C_4H_8$$

$$C_2H_5$$

$$CH_2CH_2NHSO_2CH_3$$

【0075】本発明に使用可能な化合物としては、更に特願平11-365188号明細書に記載されている例示化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0076】前記式(IV-1)~(IV-4)で表わされるピロロトリアゾールアゾメチン色素は、特開平5-177959号、同9-292679号、同10-62926号公報、および特願平11-365188号明細書に記載の方法を参考に合成することができる。

【0077】ーイオン性基含有ポリマーー

本発明において、イオン性基含有ポリマーとは、三級アミノ基などのカチオン性の基、またはカルボン酸、スルホン酸などのアニオン性の基を有するポリマーをいう。前記イオン性基含有ポリマーとしては、例えば、ビニルポリマー、縮合系ポリマー(ポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレア、ポリカーボネート)が挙げられる。前記イオン性基含有ポリマーは、水不溶性型、水分散(自己乳化)型、水溶性型のいずれであってもよいが、着色微粒子の製造容易性、分散安定性等の点で水溶性型もしくは水分散型のものが好ましい。

【0078】前記イオン性基含有ポリマーに適用可能な

ビニルポリマーとしては、例えば、以下のビニルモノマ ーを重合してなるポリマーが挙げられる。即ち、アクリ ル酸エステル類やメタクリル酸エステル類(エステル基 は置換基を有していてもよいアルキル基、アリール基で あり、例えば、メチル基、エチル基、n-プロピル基、 イソプロピル基、nーブチル基、secーブチル基、t ertーブチル基、ヘキシル基、2-エチルヘキシル 基、tert-オクチル基、2-クロロエチル基、シア ノエチル基、2-アセトキシエチル基、テトラヒドロフ ルフリル基、5-ヒドロキシペンチル基、シクロヘキシ 40 ル基、ベンジル基、ヒドロキシエチル基、3-メトキシ ブチル基、2-(2-メトキシエトキシ)エチル基、 2, 2, 2-テトラフルオロエチル基、1H, 1H, 2 H, 2H-パーフルオロデシル基、フェニル基、2, 4, 5-テトラメチルフェニル基、4-クロロフェニル 基等);

【0079】ビニルエステル類、具体的には、置換基を有していてもよい脂肪族カルボン酸ビニルエステル(例えば、ビニルアセテート、ビニルプロピオネート、ビニルブチレート、ビニルイソブチレート、ビニルカプロエート、ビニルクロロアセテート等)、置換基を有してい

てもよい芳香族カルボン酸ビニルエステル (例えば、安 息香酸ビニル、4-メチル安息香酸ビニル、サリチル酸 ビニル等);

【0080】アクリルアミド類、具体的には、アクリルアミド、Nーモノ置換アクリルアミド、Nージ置換アクリルアミド、Nージ置換アクリルアミド(置換基は置換基を有していてもよいアルキル基、アリール基、シリル基であり、例えば、メチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、tertーブチル基、tertーオクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒドロキシメチル基、アルコキシメチル基、フェニル基、2,4,5ーテトラメチルフェニル基、4ークロロフェニル基、トリメチルシリル等);

【0081】メタクリルアミド類、具体的には、メタクリルアミド、Nーモノ置換メタクリルアミド、Nージ置換メタクリルアミド、Nージ置換メタクリルアミド、Nージ置換メタクリルアミド(置換基は置換基を有していてもよいアルキル基、アリール基、シリル基であり、例えば、メチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、tertーブチル基、tertーオクチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、ヒドロキシメチル基、アルコキシメチル基、フェニル基、2,4,5ーテトラメチルフェニル基、4ークロロフェニル基、トリメチルシリル等);

【0082】オレフィン類(例えば、エチレン、プロピレン、1ーペンテン、塩化ビニル、塩化ビニリデン、イソプレン、クロロプレン、ブタジエン等)、スチレン類(例えば、スチレン、メチルスチレン、イソプロピルスチレン、メトキシスチレン、アセトキシスチレン、クロルスチレン等)、ビニルエーテル類(例えば、メチルビニルエーテル、ブチルビニルエーテル、ヘキシルビニルコ・コンストン、メトキシエチルビニルエーテル等);等が挙げられる。

【0083】その他のビニルモノマーとして、クロトン酸エステル、イタコン酸エステル、マレイン酸ジエステル、フマル酸ジエステル、メチルビニルケトン、フェニルビニルケトン、メトキシエチルビニルケトン、Nービニルオキサゾリドン、Nービニルピロリドン、メチレンマロンニトリル、ジフェニルー2ーアクリロイルオキシエチルホスフェート、ジブチルー2ーアクリロイルオキシエチルホスフェート、ジオクチルー2ーメタクリロイルオキシエチルホスフェート、ジオクチルー2ーメタクリロイルオキシエチルホスフェート等が挙げられる。

【0084】また、イオン性基を有するモノマーとしては、アニオン性の基を有するモノマー、カチオン性の基を有するモノマーが挙げられる。

【0085】前記アニオン性の基を有するモノマーとしては、例えば、カルボン酸モノマー、スルホン酸モノマー、リン酸モノマー等が挙げられる。

【0086】前記カルボン酸モノマーとしては、例え -1, 2-ブタンジオール、2-エチルー2-メチル ば、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、マレイン 50 1, 3-プロパンジオール、1, 2-ヘキサンジオー

34

酸、フマル酸、シトラコン酸、クロトン酸、イタコン酸モノアルキルエステル(例えば、イタコン酸モノメチル、イタコン酸モノエチル、イタコン酸モノブチルなど)、マレイン酸モノアルキルエステル(例えば、マレイン酸モノメチル、マレイン酸モノエチル、マレイン酸モノブチルなど)などが挙げられる。

【0087】前記スルホン酸モノマーとしては、例え ば、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリロ イルオキシアルキルスルホン酸(例えば、アクリロイル 10 オキシメチルスルホン酸、アクリロイルオキシエチルス ルホン酸、アクリロイルオキシプロピルスルホン酸な ど)、メタクリロイルオキシアルキルスルホン酸(例え ば、メタクリロイルオキシメチルスルホン酸、メタクリ ロイルオキシエチルスルホン酸、メタクリロイルオキシ プロピルスルホン酸など)、アクリルアミドアルキルス ルホン酸 (例えば、2-アクリルアミド-2-メチルエ タンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプロ パンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルブタ ンスルホン酸など)、メタクリルアミドアルキルスルホ ン酸(例えば、2-メタクリルアミドー2-メチルエタ ンスルホン酸、2-メタクリルアミドー2-メチルプロ パンスルホン酸、2-メタクリルアミド-2-メチルブ タンスルホン酸など)などが挙げられる。

【0088】前記リン酸モノマーとしては、例えば、ビニルホスホン酸、メタクリロイルオキシエチルホスホン酸などが挙げられる。

【0089】これらの中でも、アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルホン酸、ビニルスルホン酸、アクリルアミドアルキルスルホン酸が好ましく、アクリル酸、メタクリル酸、スチレンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸、2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸がより好ましい。

【0090】前記カチオン性の基を有するモノマーとしては、例えば、ジアルキルアミノエチルメタクリレート、ジアルキルアミノエチルアタクリレートなどの3級アミノ基を有するモノマーが挙げられる。

ル、1,5-ヘキサンジオール、1,6-ヘキサンジオ ール、2,5-ヘキサンジオール、2-メチルー2、4 ーペンタンジオール、2, 2-ジエチル-1, 3-プロ パンジオール、2, 4-ジメチル-2, 4-ペンタンジ オール、1,7-ヘプタンジオール、2-メチル-2-プロピル-1, 3-プロパンジオール、2, 5-ジメチ $\nu - 2$, 5 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 3 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 4 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 3 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 4 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 3 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 4 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 5 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 6 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 7 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 8 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 8 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 8 $- \Delta + \psi \rightarrow 0$ 9 キサンジオール、1,2-オクタンジオール、1,8 ーオクタンジオール、2, 2, 4ートリメチルー1, 3 ーペンタンジオール、1, 4ーシクロヘキサンジメタノ ール、ハイドロキノン、ジエチレングリコール、トリエ チレングリコール、ジプロピレングリコール、トリプロ ピレングリコール、ポリエチレングリコール(平均分子 00,4000)、ポリプロピレングリコール(平均分 子量=200,400,1000)、ポリエステルポリ オール、4,4'ージヒドロキシージフェニルー2,2 ープロパン、4,4'-ジヒドロキシフェニルスルホン 等が挙げられる。

【0092】前記ジイソシアネート化合物としては、メチレンジイソシアネート、エチレンジイソシアネート、イソホロンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、2、4ートルエンジイソシアネート、2、6ートルエンジイソシアネート、1、3ーキシリレンジイソシアネート、1、5ーナフタレンジイソシアネート、mーフェニレンジイソシアネート、pーフェニレンジイソシアネート、3、3'ージメチルー4、4'ージフェニルメタンジイソシアネート、3、3'ージメチルビフェニレンジイソシアネート、3、3'ージメチルビフェニレンジイソシアネート、4、4'ービフェニレンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンジイソシアネート、メチレンビス(4ーシクロヘキシルイソシアネート)等が挙げられる。

【0093】イオン性基含有ポリウレタンは、例えば、ポリウレタンの合成時に、イオン性基を有するジオールを使用することによって得られる。その場合は、イオン性基はポリマー主鎖からの置換基としてポリウレタンに導入される。イオン性基、特にアニオン性基を有するジオールとしては、2,2ービス(ヒドロキシメチル)プタンロピオン酸、2,2ービス(ヒドロキシメチル)プタン酸、2,5,6ートリメトキシー3,4ージヒドロキシペナナン酸、2,3ージヒドロキシー4,5ージメトキシペンタン酸、3,5ージ(2ーヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸及びこれらの塩が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

【0094】イオン性基含有ポリウレタンが含有するイオン性基としては、カルボキシル基、スルホン酸基、硫酸モノエステル基、一〇P〇(〇H)2、スルフィン酸基、またはこれらの塩(例えば、Na,K等のアルカリ金属塩、あるいはアンモニア、ジメチルアミン、エタノ

36

ールアミン、ジエタノールアミン、トリエタノールアミン、トリメチルアミン等のアンモニウム塩)のようなアニオン性基、あるいは一級、二級、三級アミン、四級アンモニウム塩の如きカチオン性基が挙げられ、中でもアニオン性基が好ましく、特にカルボキシル基が好ましい

【0095】前記ポリウレタンの合成に使用可能なジオール化合物、ジイソシアネート化合物は、各々1種を単独で使用していもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で使用することもできる。

【0096】前記イオン性基含有ポリマーに適用可能な ポリエステルとしては、例えば、以下に挙げるジオール 化合物と、ジカルボン酸化合物とを種々組み合わせて、 重縮合反応により合成されたポリエステルが挙げられ る。前記ジカルボン酸化合物としては、シュウ酸、マロ ン酸、コハク酸、グルタル酸、ジメチルマロン酸、アジ ピン酸、ピメリン酸、 α , α — ジメチルコハク酸、アセ 20 トンジカルボン酸、セバシン酸、1,9-ノナンジカル 「ボン酸、フマル酸、マレイン酸、イタコン酸、シトラコ ン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、2-ブ チルテレフタル酸、テトラクロロテレフタル酸、アセチ レンジカルボン酸、ポリ (エチレンテレフタレート) ジ カルボン酸、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、 1. 4-シクロヘキサンジカルボン酸、ω-ポリ(エチ レンオキシド) ジカルボン酸、p-キシリレンジカルボ ン酸等が挙げられる。

【0097】前記ジカルボン酸化合物は、ジオール化合物と重縮合反応を行う際には、ジカルボン酸のアルキルエステル(例えば、ジメチルエステル)およびジカルボン酸の酸塩化物の形態で用いてもよいし、無水マレイン酸、無水コハク酸及び無水フタル酸のように酸無水物の形態で用いてもよい。

【0098】前記ジオール化合物としては、上記ポリウレタンにおいて例示したジオール類と同様の化合物を用いることができる。

【0099】ポリエステルの代表的な合成法は、前記ジオール化合物と前記ジカルボン酸もしくはその誘導体の縮合反応であるが、ヒドロキシカルボン酸(例えば、12-ヒドロキシステアリン酸)を縮合することによっても製造することができ、この方法により製造されたポリエステルを使用することもできる。さらに、環状エーテルとラクトン類の開環重合法(講座重合反応論6 開環重合(I)三枝武夫著(化学同人、1971年)に詳しい)等の方法で得られるポリエステルも、本発明に用いることができる。

【0100】イオン性基含有ポリエステルは、カルボン酸以外にスルホン酸基、硫酸モノエステル基、一〇PO(OH)2、スルフィン酸基、またはこれらの塩(例え

(20)

ば、Na, K等のアルカリ金属塩、あるいはアンモニア、ジメチルアミン、エタノールアミン、ジエタノールアミン、トリメチルアミン等のアンモニウム塩)のようなアニオン性基、あるいは一級、二級、三級アミン、四級アンモニウム塩の如きカチオン性基のようなイオン性基を有するジカルボン酸化合物を用いて合成することにより得られる。イオン性基含有ポリエステルが含有するイオン性基としては、アニオン性基が好ましく、特にスルホン酸基が好ましい。

【0101】前記スルホン酸基を有するジカルボン酸、ジオール原料の好ましい例としては、スルホフタル酸類(3-スルホフタル酸、4-スルホイソフタル酸、5-スルホイソフタル酸、2-スルホテレフタル酸)、スルホコハク酸、スルホナフタレンジカルボン酸類(4-スルホー1、8-ナフタレンジカルボン酸、7-スルホー1、5-ナフタレンジカルボン酸等)、3、5-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸及びこれらの塩を挙げることができる。

【0102】前記ポリエステルの合成に使用されるジオール化合物、ジカルボン酸類、およびヒドロキシカルボン酸エステル化合物は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して

用いることもできる。

【0103】前記イオン性基含有ポリマーに適用可能な ポリアミドとしては、例えば、以下に挙げるジアミン化 合物と、ジカルボン酸化合物とを種々組み合わせて、重 縮合により合成されたポリアミドが挙げられる。また、 アミノカルボン酸化合物の重縮合によって合成されたポ リアミド、およびラクタム類の開環重合によって合成さ れたポリアミドが挙げられる。前記ジアミン化合物とし ては、エチレンジアミン、1,3-プロパンジアミン、 1.2-プロパンジアミン、ヘキサメチレンジアミン、 オクタメチレンジアミン、o-フェニレンジアミン、m ーフェニレンジアミン、pーフェニレンジアミン、ピペ ラジン、2,5ージメチルピペラジン、4,4'ージア ミノジフェニルエーテル、3,3'ージアミノジフェニ ルスルホン、キシリレンジアミン等を挙げることがで き、アミノカルボン酸としてはグリシン、アラニン、フ ェニルアラニン、ω-アミノヘキサン酸、ω-アミノデ カン酸、ω-アミノウンデカン酸、アントラニル酸が挙 げられる。また、開環重合に用い得る単量体としてはε 一カプロラクタム、アゼチジノン、ピロリドン等を挙げ ることができる。

【0104】前記ジカルボン酸化合物としては、前記ポリエステルにおいて例示したジカルボン酸類と同様の化合物を用いることができる。

【0105】前記ポリアミドの合成に使用されるジアミ

38

ン化合物、ジカルボン酸類、およびアミノカルボン酸化合物は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

【0106】前記イオン性基含有ポリマーに適用可能なポリウレアとしては、例えば、以下に挙げるジアミン化合物と、ジイソシアネート化合物とを種々組み合わせて、重付加反応により合成されたポリウレアが挙げられる。また、ジアミン化合物と尿素の脱アンモニア反応によって合成されたポリウレアが挙げられる。前記ジアミン化合物としては、前記ポリアミドにおいて例示したジアミン類と同様の化合物を用いることができる。前記ジイソシアネート化合物としては、前記ポリウレタンにおいて例示したジイソシアネート類と同様の化合物を用いることができる。

【0107】前記ポリウレアの合成に使用されるジアミン化合物、ジイソシアネート化合物等の原料は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

【0108】前記イオン性基含有ポリマーに適用可能なポリカーボネートとしては、例えば、以下に挙げるジオール化合物と、ホスゲンもしくは炭酸エステル誘導体 (例えば、ジフェニルカーボネート等の芳香族エステル)を反応させて合成されたポリカーボネートが挙げられる。前記ジオール化合物としては、前記ポリウレタン において例示したジオール類と同様の化合物を用いることができる。

【0109】前記ポリカーボネートの合成に使用されるジオール化合物等の原料は、各々1種を単独で用いてもよいし、種々の目的(例えば、ポリマーのガラス転移温度(Tg)の調整や溶解性、染料との相溶性、分散物の安定性)に応じて、各々2種以上を任意の割合で混合して用いることもできる。

【0110】前記イオン性基は、種々の方法で前記各ポリマーに導入することができる。例えば、前記イオン性 基含有ポリマーとしてポリウレタンを使用する場合、ポリウレタンの合成時に、イオン性基を含有するジオールを使用して、ポリマー主鎖からの置換基として導入することができる。また、前記イオン性基含有ポリマーとしてポリエステルを使用する場合、ポリエステルの末端にジカルボン酸の未反応末端として残存させることによって導入することもできる。さらに、前記各ポリマーを重合により製造後に、末端に残存する一〇H基、アミノ基等の反応性基に対し、酸無水物(例えば無水マレイン酸)等の反応によってイオン性基を導入することもできる。

【0111】前記イオン性基含有ポリマーにおけるイオン性基の含有量は、0.1~3mmol/gが好ましく、0.2~2mmol/gがより好ましい。尚、前記イオン性基の含量が少な過ぎると、ポリマーの分散安定性への寄与が小さくなり、多過ぎると、水溶性が高くなり、染料の分散に適さなくなる。

【0112】前記イオン性基含有ポリマーの中でも、ポリマーと油溶性染料との相溶性やポリマーの分散安定性を向上させ得るイオン性基を導入し易い等の点で、ビニルポリマー、ポリウレタンおよびポリエステルが好ましく、ビニルポリマーが特に好ましい。イオン性基としてカルボキシル基およびスルホン酸基の少なくとも一方を有するビニルポリマーが最も好ましい。

【0113】前記イオン性基含有ビニルポリマーの例示化合物(P-1) $\sim P-84$))を以下に列挙する。括弧内の比は質量比を意味する。尚、本発明は、これらの具体例に何ら限定されるものではない。

P-1) tert-ブチルメタクリルアミドーメチルメタクリレートーアクリル酸共重合体(60:30:10)

P-2) n-プチルアクリレート-アクリル酸共重合体 (80:20)

P-3) メチルメタクリレートーイソブチルメタクリレートーアクリル酸共重合体 (52:28:20)

P-4) sec-ブチルアクリレートーアクリル酸共 重合体 (85:15)

P-5) n-ブチルメタクリレートーペンチルメタクリレートーメタクリル酸共重合体 (38:38:24) <math>P-6) エチルアクリレートーアクリル酸 (95:5)

P-7) イソプロピルアクリレート-アクリル酸共重 合体(90:10)

P-8) ブチルメタクリレート-2-ヒドロキシエチルメタクリレート-アクリル酸共重合体(85:5:10)

P-9) シアノエチルアクリレートーベンジルメタクリレートーアクリル酸共重合体(60:30:10)

【0114】P-10) イソブチルメタクリレートーテトラヒドロフルフリルアクリレートーアクリル酸共重合体(60:30:10)

P-11) n-ブチルメタクリレートーメタアクリル 酸共重合体 (90:10)

【0115】P-12) n-ブチルメタクリレートー 1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルアクリレート-アクリル酸共重合体 (75:20:5)

P-13) メチルメタクリレート-n-ブチルアクリレート-アクリル酸共重合体 (50:45:5)

P-14) 2-エチルヘキシルメタクリレート-メチルアクリレート-アクリル酸共重合体 (40:55:

5)

(21)

40

P-15) 3-メトキシブチルメタクリレート-スチレン-アクリル酸共重合体 (35:50:15)

P-16) シクロヘキシルメタクリレートーアリルメタクリレートーアクリル酸共重合体 (35:50:15)

P-17) イソプロピルメタクリレートーフルフリルメタクリレートーアクリル酸共重合体(80:10:10)

P-18) イソプロピルメタクリレート-2-ブトキ io シエチルメタクリレート-アクリル酸共重合体 (75: 15:10)

P-19) エチルアクリレート-フェニルメタクリレート-アクリル酸共重合体 (72:15:13)

P-20) イソブチルメタクリレート-2-(2-エトキシエトキシ) エチルメタクリレートーアクリル酸共 重合体(80:10:10)

P-21) イソブチルメタクリレートーポリエチレン グリコールモノメチルエーテル(エチレンオキシ鎖繰り 返し数23)のメタクリル酸エステルーアクリル酸共重 ²⁰ 合体(70:20:10)

P-22) イソブチルメタクリレートージプロピレン グリコールモノメタクリレート-アクリル酸共重合体 (85:5:10)

P-23) イソブチルメタクリレートーポリエチレングリコールモノメチルエーテル(エチレンオキシ鎖繰り返し数9)のメタクリル酸エステルーアクリル酸共重合体(80:10:10)

P-24) イソブチルアクリレートーグリシジルメタ クリレートーアクリル酸共重合体(75:15:10)

30. 【0116】P-25) イソブチルアクリレートーメトキシスチレンーアクリル酸共重合体(75:15:10)

P-26) イソブチルアクリレート-N-ビニルピロリドン-アクリル酸共重合体(60:30:10)

P-27) tert-ブチルアクリレート-メタクリル酸共重合体 (88:12)

P-28) ヘキシルアクリレート-スチレン-メタク リル酸共重合体(80:5:15)

P-29) 2, 2, 2-テトラフルオロエチルメタク 40 リレートーメチルメタクリレートーメタクリル酸共重合 体(25:60:15)

P-30) エチルメタクリレート-2-メトキシエチルメタクリレート-メタクリル酸共重合体 (70:15:15)

P-31) エチルメタクリレート-2-エトキシエチルメタクリレート-メタクリル酸共重合体 (70:15:15)

P-32) ビニルアセテート-メタクリル酸共重合体 (85:15)

50 P-33) n-ブチルメタクリレートーアクリルアミ

ドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)

P-34) tertーオクチルアクリルアミドープロ ピルメタクリレートーメタクリル酸共重合体(20:6 5:15)

P-35) n-ブチルメタクリレートーブトキシメチルアクリルアミドーメタクリル酸共重合体(80:5:15)

P-36) n-ブチルメタクリレート-ジフェニルー 2-メタクリロイルオキシエチルホスフェート-メタク リル酸共重合体(50:35:15)

P-37) イソブチルメタクリレートージメチルアクリルアミドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)

P-38) n-ブチルメタクリレートーブチルアクリルアミドーメタクリル酸共重合体(70:15:15)P-39) n-ブチルメタクリレートーフェニルアクリルアミドーメタクリル酸共重合体(70:15:15)

【0117】P-40) n-ブチルメタクリレートーメタクリルアミドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)

P-41) n-ブチルメタクリレートーメトキシエチルメタクリルアミドーメタクリル酸共重合体 (70:15:15)

P-42) n-ブチルメタクリレート-N-ビニルピー ロリドン-メタクリル酸共重合体(70:15:15)

P-43) イソブチルメタクリレート-1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルアクリレート-メタク リル酸共重合体(55:30:15)

P-44) イソブチルメタクリレート-2-(2-メ 30 0) トキシエトキシ) エチルメタクリレート-メタクリル酸 P-共重合体(50:35:15) H.

P-45) n-ブチルメタクリレートースチレンスル ホン酸共重合体 (90:10)

P-46) エチルメタクリレート-スチレンスルホン 酸共重合体(90:10)

P-47) n-ブチルアクリレート-スチレン-スチレンスルホン酸共重合体(80:10:10)

P-48) イソブチルメタクリレート-スチレンスル ホン酸共重合体(90:10)

P-49) イソブチルアクリレートートリエチレング リコールモノメタクリレートースチレンスルホン酸共重 合体(80:10:10)

P-50) n-ブチルアクリレート-1H, 1H, 2 H, 2H-パーフルオロデシルメタクリレート-スチレンスルホン酸共重合体(80:10:10)

P-51) n-ブチルアクリレート-2-ブトキシエチルメタクリレート-スチレンスルホン酸共重合体(70:20:10)

P-52) n-ブチルメタクリレート-2-アクリル

42

アミドー2-メチルエタンスルホン酸共重合体 (90: 10)

P-53) n-ブチルアクリレート-2-ブトキシエ チルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチル エタンスルホン酸共重合体(70:20:10)

P-54) イソブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルエタンスルホン酸共重合体 (90:10)

【0118】P-55) イソブチルアクリレート-n -ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メ チルエタンスルホン酸共重合体(70:20:10) P-56) エチルアクリレート-tert-ブチルメ タクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルエタン スルホン酸共重合体(60:30:10)

P-57) n-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体 (90:10)

P-58) エチルメタクリレート-2-アクリルアミ ド-2-メチルプロパンスルホン酸共<u>重</u>合体(90:1 200)

P-59) エチルアクリレート-tertーブチルメ タクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパ ンスルホン酸共重合体(60:30:10)

P-60) n-ブチルアクリレート-tert-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)

P-61) tert-ブチルアクリレートーテトラヒドロフルフリルアクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(<math>50:40:10)

P-62) tert-ブチルアクリレート-1H, 1H, 2H, 2H-パーフルオロデシルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共 重合体 <math>(60:30:10)

P-63) tert-ブチルアクリレート-ポリエチレングリコールモノメチルエーテル (エチレンオキシ鎖繰り返し数23) のメタクリル酸エステル-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体 (70:27:3)

40 P-64) イソブチルアクリレート-N-ビニルピロ リドン-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスル ホン酸共重合体(60:30:10)

P-65) エチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(90.4:9.6)

P-66) n-ブチルメタクリレート-2-アクリル アミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体 (98:2)

P-67) イソブチルメタクリレート-2-アクリル 50 アミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体

(90.4:9.6)

P-68) n-ブチルメタクリレート-tert-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(50:35:15)

P-69) ビニルピロリドン-イソブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸ソーダ共重合体(50:35:15)

【0119】P-70) n-ブチルメタクリレート-2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸 共重合体(90:10)

P-71) n-プチルアクリレート-tert-プチルメタクリレート-2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(60:30:10)

P-72) イソプチルアクリレートーヒドロキシメチルアクリルアミド-2-メタクリルアミド-2-メチルプロパンスルホン酸共重合体(80:10:10)

P-73) n-ブチルアクリレート-tert-ブチルメタクリレート-ビニルスルホン酸共重合体(60:30:10)

P-74) ヘキシルメタクリレート-メチルメタクリレート-ビニルスルホン酸共重合体 (40:45:15)

P-75) エチルアクリレート-tert-ブチルメ タクリレート-ビニルスルホン酸共重合体 (60:3 0:10)

P-76) n-ブチルメタクリレート-2-アクリル アミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体 (90: 10)

P-77) エチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体 (90:10)

P-78) エチルアクリレートーtertーブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体(60:30:10)

P-79) n-ブチルアクリレート-tert-ブチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体(60:30:10)

P-80) エチルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体 (90.4:9.6)

P-81) n-ブチルメタクリレート-2-アクリル アミド-2-メチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体 (98:2)

P-82) イソブチルメタクリレート-2-アクリル アミド-2-メチルブタンスルホン酸ソーダ共重合体 (90.4:9.6)

P-83) n-ブチルメタクリレート-tert-ブ チルメタクリレート-2-アクリルアミド-2-メチル ブタンスルホン酸ソーダ共重合体(50:35:15) 44

P-84) n-ブチルメタクリレート-2-メタクリルアミド-2-メチルブタンスルホン酸共重合体 (90:10)

【0120】また、前記イオン性基含有ポリマーのうち、縮合系ポリマーの例示化合物(P-85)~P-104))を以下に列挙する。括弧内の比はモル比を意味する。なお、本発明は、これらの具体例に何ら限定されるものではない。

P-85) 4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/テトラエチレングリコール/エチレングリコール/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(40/10/20/20/10)

P-86) 4, 4'-ジフェニルメタンジイソシアネート/へキサメチレンジイソシアネート/ブタンジオール/ポリエチレングリコール(<math>Mw=400)/2, 2 -ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(40/10/20/10/20)

P-87) 1, 5-ナフチレンジイソシアネート/ブ 9ンジオール/4, 4'-ジヒドロキシージフェニルー 2, 2'ープロパン/ポリプロピレングリコール (Mw = 400) / 2, 2-ビス (ヒドロキシメチル) プロピ オン酸 (50/20/5/10/15)

P-88) 1,5-ナフチレンジイソシアネート/へ キサメチレンジイソシアネート/2,2-ビス(ヒドロ キシメチル)ブタン酸/ポリブチレンオキシド(Mw=500)(35/15/25/25)

P-89) イソホロンジイソシアネート/ジエチレン グリコール/ネオペンチルグリコール/2,2-ビス (ヒドロキシメチル)プロピオン酸(50/20/20 /10)

P-90) トルエンジイソシアネート/2, 2-ビス (ヒドロキシメチル) ブタン酸/ポリエチレングリコール (Mw=1000) /シクロヘキサンジメタノール (50/10/10/30)

P-91) ジフェニルメタンジイソシアネート/ヘキサメチレンジイソシアネート/テトラエチレングリコール/ブタンジオール/3,5-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸(40/10/0/33/7)

P-92) ジフェニルメタンジイソシアネート/へキサメチレンジイソシアネート/ブタンジオール/エチレングリコール/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)ブタン酸/3,5-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸(40/10/20/15/10/5)

【0121】P-93) テレフタル酸/イソフタル酸 /5-スルホイソフタル酸/エチレングリコール/ネオ ペンチルグリコール (24/24/2/25/25)

50 P-94) テレフタル酸/イソフタル酸/5-スルホ

イソフタル酸/シクロヘキサンジメタノール/1, 4-ブタンジオール/エチレングリコール (22/22/6 /25/15/10)

P-95) イソフタル酸/5-スルホイソフタル酸/ シクロヘキサンジメタノール/エチレングリコール (4 0/10/40/10)

P-96) シクロヘキサンジカルボン酸/イソフタル酸/3,5-ジ(2-ヒドロキシ)エチルオキシカルボニルベンゼンスルホン酸/シクロヘキサンジメタノール/エチレングリコール(30/20/5/25/20)【0122】P-97) 11-アミノウンデカン酸(100)

P-98) 12-アミノドデカン酸 (100)

P-99) ポリ(12-アミノドデカン酸)と無水マレイン酸との反応物

P-100) 11-アミノウンデカン酸/7-アミノ ヘプタン酸 (50/50)

P-101) ヘキサメチレンジアミン/アジピン酸 (50/50)

P-102) N, N'-ジメチルエチレンジアミン/ 20 アジピン酸/シクロヘキサンジカルボン酸 (50/20 /30)

P-103) トルエンジイソシアネート/ヘキサメチレンジアミン/2, 2-ビス(ヒドロキシメチル)プロピオン酸(50/40/10)

P-104) 11-アミノウンデカン酸/ヘキサメチレンジアミン/尿素(33/33/33)

【0123】前記イオン性基含有ポリマーの合成に関しては、「高分子実験学(第5巻)重縮合と重付加(神原周編集、共立出版(株)発行(1980))」、「ポリエステル樹脂ハンドブック(滝山栄一郎著、日刊工業新聞社発行(1988))」、「ポリウレタン樹脂ハンドブック(岩田敬治編、日刊工業新聞社発行(1987))」、「高分子合成の実験法(大津隆行・木下雅悦共著、化学同人発行(1972))」、特公昭33-1141号、同37-7641号、同39-5989

.46

号、同40-27349号、同42-5118号、同42-24194号、同45-10957号、同48-25435号、同49-36942号、同52-81344号、特開昭56-88454号、特開平6-340835号等の各公報に記載されている方法を用いることができる。

【0124】前記イオン性基含有ポリマーの分子量(Mw)としては、通常1000~20000であり、2000~50000が好ましい。前記分子量が、1000未満であると、安定な着色微粒子の分散物を得るのが難しくなる傾向があり、200000を超えると、有機溶媒への溶解性が悪くなったり、有機溶媒の粘度が増加して分散し難くなる傾向がある。

【0125】-疎水性高沸点有機溶媒-

本発明において、着色微粒子は疎水性高沸点有機溶媒を含有する。前記疎水性高沸点有機溶媒は疎水性であり、且つ沸点が150℃以上である。ここで「疎水性」とは、25℃における蒸留水に対する溶解度が3%以下であることをいう。前記疎水性高沸点有機溶媒の沸点は170℃以上であるのが好ましい。また、前記疎水性高沸点有機溶媒の誘電率は3から12であるのが好ましく、4から10であるのがより好ましい。尚、ここでいう誘電率とは、25℃における真空中に対する比誘電率を表す。

【0126】前記疎水性高沸点有機溶媒としては米国特許第2,322,027号等に記載の化合物を用いることが出来るが、リン酸エステル類、脂肪酸エステル類、フタル酸エステル類、安息香酸エステル類、フェノール類、アミド系類の疎水性高沸点有機溶媒が好ましいがこれに限定されるものではない。

【0127】本発明に用いられる疎水性高沸点有機溶媒としては、下記式 [S-1] から [S-9] で表される化合物が特に好ましい。

[0128]

【化17】

47
$$\pm (S-1)$$
 $O=P(O)_{\overline{a}}R_1$ $O=P(O)_{\overline{b}}R_2$ $O=R_3$

式
$$(S-9)$$
 R_{20} — $S-R_{21}$ $(O)_{i}$

【0129】前記式 $\{S-1\}$ において R_1 、 R_2 及び R_3 はそれぞれ独立に、脂肪族基またはアリール基を表わす。また、a, b, c はぞれぞれ独立に0または1を表わす。

【0130】式 $\{S-2\}$ において R_4 及び R_5 はそれぞれ独立に、脂肪族基またはアリール基を表わし、 R_6 は ハロゲン原子(F、Cl、Br、I以下同じ)、アルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基またはアリールオキシカルボニル基を表わし、dは0~3の整数を表わす。dが複数のとき、複数の R_6 は同じでも異なっていてもよい。

【0131】式 [S-3] においてArはアリール基を表わし、eは $1\sim6$ の整数を表わし、R7はe価の炭化水素基またはエーテル結合で互いに結合した炭化水素基を表わす。

【0132】式 [S-4] において R_8 は脂肪族基を表わし、fは $1\sim6$ の整数を表わし、 R_9 はf 価の炭化水素基またはエーテル結合で互いに結合した炭化水素基を表わす。

【0133】式 (S-5) においてgは2~6の整数を

表わし、 R_{10} はg価の炭化水素基(ただしアリール基を除く)を表わし、 R_{11} は脂肪族基またはアリール基を表わす。

【0134】式 [S-6] において R_{12} 、 R_{13} 及び R_{14} はそれぞれ独立に水素原子、脂肪族基またはアリール基を表わす。Xは-CO-または $-SO_2-$ を表わす。 R_{12} と R_{13} または R_{13} と R_{14} は互いに結合して環を形成していてもよい。

【0135】式 [S-7] において R_{15} は脂肪族基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アリール基またはシアノ基を表わし、 R_{16} はハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基またはアリールオキシ基を表わし、 R_{16} は同じでも異なっていてもよい。

【0136】式 [S-8] において R_{17} 及び R_{18} はそれぞれ独立に、脂肪族基またはアリール基を表わし、 R_{19} はハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基またはアリールオキシ基を表わし、iは $0\sim4$ の整数を表わす。iが複数のとき、複数の R_{19} は同じでも異なっ

(26)

【0137】式 [S-9] において R_{20} 及び R_{21} は脂肪族基またはアリール基を表わす。 j は1または2を表わす。

49

【0138】式 [S-1]~[S-9] において R_1 ~ R_6 、 R_8 、 R_{11} ~ R_{21} が脂肪族基または脂肪族基を含む基であるとき、脂肪族基は直鎖状、分岐鎖状、環状のいずれであってもよく、また不飽和結合を含んでいても置換基を有していてもよい。置換基の例として、ハロゲン原子、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、エポキシ基等がある。

【0139】式 [S-1]~[S-9] において R_1 ~ R_6 、 R_8 、 R_{11} ~ R_{21} が環状脂肪族基、すなわちシクロアルキル基であるか、またはシクロアルキル基を含む基であるとき、シクロアルキル基は3~8 員の環内に不飽和結合を含んでよく、また置換基や架橋基を有していてもよい。置換基の例としてハロゲン原子、脂肪族基、ヒドロキシル基、アシル基、アリール基、アルコキシ基、エポキシ基、アルキル基等があり、架橋基の例としてメチレン、エチレン、イソプロピリデン等が挙げられる。

【0140】式 [S-1] \sim [S-9] において $R_1\sim$ R_6 、 R_8 、 $R_{11}\sim$ R_{21} がアリール基またはアリール基を含む基であるとき、アリール基はハロゲン原子、脂肪族基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基等の置換基で置換されていてもよい。

【0141】式 [S-3]、 [S-4]、 [S-5] に おいて R_7 、 R_9 または R_{10} が炭化水素基であるとき、炭化水素基は環状構造(例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環)や不飽和結合を含んでいてもよく、また置換基を有していてもよい。置換基の例としてハロゲン原子、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、エポキシ基等がある。

【0142】以下に、式 $\{S-1\}$ ~ $\{S-9\}$ で表される疎水性高沸点有機溶媒の中でも、特に好ましい疎水性高沸点有機溶媒について述べる。式 $\{S-1\}$ において R_1 、 R_2 及び R_3 は各々独立して、炭素原子数(以下C数と略す)1~24(好ましくは4~18)の脂肪族基(例えばn-ブチル、2-エチルへキシル、3,3,5-トリメチルへキシル、n-ドデシル、n-オクタデシル、ベンジル、オレイル、2-クロロエチル、2,3

50

ージクロロプロピル、2ーブトキシエチル、2ーフェノキシエチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、4ーはーブチルシクロヘキシル、4ーメチルシクロヘキシル)、またはC数6~24(好ましくは6~18)のアリール基(例えばフェニル、クレジル、p-ノニルフェニル、キシリル、クメニル、p-メトキシカルボニルフェニル)である。a、b、cはそれぞれ独立に0または1であり、より好ましくはa、b、cすべて1である。

【0143】式 [S-2] においてR₄及びR₅ はC数 1~24 (好ましくは4~18) の脂肪族基 (例えば前 記R₁ について挙げたアルキル基と同じ基、エトキシカ ルボニルメチル、1,1-ジエチルプロピル、2-エチ ルー1ーメチルヘキシル、シクロヘキシルメチル、1-エチルー1, 5ージメチルヘキシル、3, 5, 5ートリ メチルシクロヘキシル、メンチル、ボルニル、1-メチ ルシクロヘキシル) またはC数6~24 (好ましくは6 ~18)のアリール基(例えば前記R₁について挙げた アリール基、4-t-ブチルフェニル、4-t-オクチ ルフェニル、1,3,5-トリメチルフェニル、2, 4, -ジーt-ブチルフェニル、2, 4, -ジーt-ペ ンチルフェニル) であり、R6はハロゲン原子 (好まし くは塩素原子)、C数1~18のアルキル基(例えばメ チル、イソプロピル、tーブチル、nードデシル)、C 数1~18のアルコキシ基(例えばメトキシ、n-ブト キシ、n-オクチルオキシ、メトキシエトキシ、ベンジ ルオキシ)、C数6~18のアリールオキシ基(例えば フェノキシ、pートリルオキシ、4ーメトキシフェノキ シ、4-t-ブチルフェノキシ) またはC数2~19の 30 アルコキシカルボニル基 (例えばメトキシカルボニル、 n-ブトキシカルボニル、2-エチルヘキシルオキシカ ルボニル) またはC数6~25のアリールオキシカルボ ニル基であり、dは0または1である。

【0144】式 [S-3] においてAr はC数 $6\sim24$ (好ましくは $6\sim18$)のアリール基(例えばフェニル、4-クロロフェニル、4-メトキシフェニル、1-ナフチル、4-nーブトキシフェニル、1, 3, 5-トリメチルフェニル)であり、eは $1\sim4$ (好ましくは $1\sim3$)の整数であり、 R_7 はe 価のC数 $2\sim24$ (好ましくは $2\sim18$)の炭化水素基〔例えば前記 R_4 について挙げたアルキル基、シクロアルキル基、アリール基、- (CH_2) 2-、

[0145]

【化18】

【0146】またはe価の炭素原子数4~24(好まし くは4~18)のエーテル結合で互いに結合した炭化水 素基〔例えば、-CH₂CH₂OCH₂CH₂-、-CH₂ CH_2 (OCH₂CH₂) ₃-, -CH₂CH₂CH₂OCH₂*

【0148】である。

【0149】式[S-4] においてR8はC数3~24 (好ましくは $3\sim1$ 7)の脂肪族基(例えばn-プロピ 30 基)である。 ル、1-ヒドロキシエチル、1-エチルペンチル、n-ウンデシル、ペンタデシル、8、9-エポキシヘプタデ シル、シクロプロピル、シクロヘキシル、4-メチルシ クロヘキシル)であり、fは1~4 (好ましくは1~ 3) の整数であり、Rgはf価のC数2~24 (好まし くは2~18)の炭化水素基またはc価の炭素原子数4※

*CH₂CH₂-[0147]

【化19】

※~24 (好ましくは4~18) のエーテル結合で互いに 連結した炭化水素基(例えば前記R7について挙げた

【0150】式 [S-5] においてgは2~4 (好まし くは2または3)であり、 R_{10} はg価の炭化水素基〔例 えば、-CH2-、- (CH2) 2-、- (CH2) 4-、 -(CH₂)₇-,

[0151]

【化20】

【0152】であり、 R_{11} はC数 $1\sim24$ (好ましくは 4~18) の脂肪族基またはC数6~24 (好ましくは

た脂肪族基、アリール基)である。

【0153】式 [S-6] においてR₁₂はC数1~20 6~18)のアリール基(例えば前記R4について挙げ 50 の脂肪族基〔例えばn-プロピル、1-エチルペンチ

(28)

ル、n-ウンデシル、n-ペンタデシル、2, 4-ジー tーペンチルフェノキシメチル、4-t-オクチルフェ ノキシメチル、3-(2,4-ジ-t-ブチルフェノキ シ)プロピル、1-(2,4-ジ-t-ブチルフェキ シ)プロピル、シクロヘキシル、4-メチルシクロヘキ シル)またはC数6~24 (好ましくは6~18) のア リール基(例えば前記Arについて挙げたアリール基) であり、 R_{13} 及び R_{14} はC数3~24(好ましくは3~ 18) の脂肪族基(例えばイソプロピル、n-ブチル、 n-ヘキシル、2-エチルヘキシル、n-ドデシル、シ 10 / クロペンチル、シクロプロピル) またはC数6~18 (好ましくは6~15) のアリール基 (例えばフェニ ル、1ーナフチル、pートリル)である。R₁₃とR₁₄と が互いに結合し、Nとともにピロリジン環、ピペリジン 環、モルホリン環を形成してもよく、R₁₂とR₁₃とが互 いに結合してピロリドン環を形成してもよい。Xは-C O-または $-SO_2-$ であり、好ましくはXは-CO-である。

【0154】式 [S-7] においてR₁₅はC数1~24 (好ましくは3~18) の脂肪族基 (例えばメチル、イ 20 ソプロピル、tーブチル、tーペンチル、tーヘキシ ル、t-オクチル、2-ブチル、2-ヘキシル、2-オ クチル、2-ドデシル、2-ヘキサデシル、t-ペンタ デシル、シクロペンチル、シクロヘキシル)、C数2~ 24 (好ましくは5~17) のアルコキシカルボニル基 (例えばn-ブトキシカルボニル、2-エチルヘキシル オキシカルボニル、n-ドデシルオキシカルボニル) C 数1~24(好ましくは3~18)のアルキルスルホニ ル基(例えばn-ブチルスルホニル、n-ドデシルスル ホニル)、C数6~30 (好ましくは6~24) のアリ ールスルホニル基 (例えば p - トリルスルホニル、p-ドデシルフェニルスルホニル、p-ヘキサデシルオキシ フェニルスルホニル)、C数6~32(好ましくは6~ 24) のアリール基 (例えばフェニル、p-トリル) ま たはシアノ基であり、 R_{16} はハロゲン原子(好ましくは Cl)、C数1~24 (好ましくは3~18) のアルキ ル基 (例えば前記R₁₅について挙げたアルキル基)、C 数5~17のシクロアルキル基(例えばシクロペンチ ル、シクロヘキシル)、C数6~32 (好ましくは6~ 24) のアリール基 (例えばフェニル、p-トリル) C 40 数1~24(好ましくは1~18)のアルコキシ基(例 えばメトキシ、n-ブトキシ、2-エチルヘキシルオキ シ、ベンジルオキシ、n-ドデシルオキシ、n-ヘキサ デシルオキシ) またはC数6~32 (好ましくは6~2 4) のアリールオキシ基 (例えばフェノキシ、p-t-ブチルフェノキシ、p-t-オクチルフェノキシ、m-ペンタデシルフェノキシ、pードデシルオキシフェノキ シ)であり、hは1~2の整数である。

【0155】式[S-8]において R_{17} 及び R_{18} は前記 R_{13} 及び R_{14} と同じであり、 R_{19} は前記 R_{16} と同じであ

【0156】式 [S-9] において R_{20} 、 R_{21} は前記 R_{20} にない R_{20} において R_{20} に対し R_{20}

54

【0157】以下に本発明において用いられる疎水性高 沸点有機溶媒の具体例S-1~81を示す。

[0158]

【化21】

式〔S-1〕で表される化合物

$$S-3$$
 CH_3

$$S-4$$

$$O=P\left(-O-O-O_{C_3H_7(i)}\right)_3$$

$$S-7$$

$$O=P\left(-O-O\right)_{2}$$

$$OCH_{2}CHC_{4}H_{9}(n)$$

$$C_{2}H_{5}$$

【0159】 。【化22】

(29)

【0160】 【化23】

$$S-10$$
 O=P(OCH₂CHC₄H₉(n))₃ C_2H_5

S-11
$$O=P(OCH_2CHCH_2CCH_3)_3$$

 CH_3 CH_3

$$S-12$$
 $O=P(OC_{12}H_{25}(n))_3$

$$S-13$$
 $O=P(OC_{18}H_{33}(n))_3$

$$S - 1 4 O=P(O(CH_2)_8CH=CHC_8H_{17}(n))_3$$

$$S-16$$
 O=P(OCH₂CH₂OC₄H₉(n))₃

$$S-19$$

$$O=P\left(-O-\left(H\right)-C_4H_8(t)\right)$$

$$S - 2 O$$
 $\left(\bigcirc -O - \right)_{2}^{O} - O(CH_{2})_{6}O - \left(-O - \bigcirc \right)_{2}^{O}$

$$S-2$$
 1 O O ((n)C₄H₉O)₂P-O(CH₂)₆O-P(OC₄H₉(n))₂

$$S-22$$
 ((n)C₈H₁₇)₃P=O

$$S - 2 3 (n)C_8H_{17} - p(OC_8H_{17}(n))_2$$

(30)

[0161]

【化24】

式〔S-2〕で表される化合物

57

$$S = 2.8 \qquad \begin{array}{c} COOC(C_2H_5)_3 \\ \\ COOC(C_2H_5)_3 \end{array}$$

【0162】 【化25】

58

【0163】 【化26】

$$S - 3 8 \qquad C_{g}H_{11}(1)$$

$$COO - C_{g}H_{11}(1)$$

$$COO - C_{g}H_{11}(1)$$

$$C_{5}H_{11}(1)$$

【0164】 【化27】 60

61

【0165】 【化28】

式[S-3]で表される化合物

S-40 $COOCH_2CHC_4H_8(n)$

S-41 CI COOC₈H₁₇(n)

S-42 COOCH₂CCH₂OCO-CH₃

S - 4 3 — COOCH₂— H — CH₂OCO—

S-4.4COOC₄H₉(n)
COOC₄H₉(n)

式[S-4]で表される化合物

S-45 (n)C₁₅H₃₁COOC₁₆H₃₃(n)

S-46 O C_2H_5 (n) $C_8H_{17}CH-CH(CH_2)_7COOCH_2CHC_4H_8(n)$

S-49 C_2H_5 CH_3 C_2H_5 $(n)C_4H_9CHCOOCH_2CCH_2OCOCHC_4H_9(n)$ CH_3

【0166】 【化29】

(33)

式〔S-5〕で表される化合物

$$S-53$$
 (n)C₄H₉OCO(CH₂)₈COOC₄H₉(n)

S – 5 4
$$C_2H_5$$

 $COOCH_2CHC_4H_9(n)$
 $COOCH_2CHC_4H_9(n)$
 C_2H_5

S – 5 5
$$C_2H_6$$
 COOCH₂CHC₄H₉(n) C_2H_6

$$S-5$$
 6 (n)C₄H₉OCO COOC₄H₈(n)

【0167】 【化30】

$$S-5.7 (n)C_7H_{15}COO$$
OCOC₇ $H_{15}(n)$

$$S-58$$
 $CH_2COOC_4H_9(n)$ $CH_3COO-C-COOC_4H_9(n)$ $CH_2COOC_4H_9(n)$

式 [S-6] で表される化合物

$$S - 59$$
 $C_4H_8(n)$ $C_1H_{23}CON$ $C_4H_8(n)$

$$S - 6.1$$
 (n)C₈H₁₇ COC₂H₅ C₄H₉(n)

$$S = 6.2$$

$$(t)C_5H_{11} - C_2H_5$$

$$C_5H_{11}(t)$$

【0168】 【化31】

30

(34)

$$S-6.4$$
 (n)C₈H₁₇ NCH₂CHCOOC₂H₅ (n)C₅H₁₁CO

【0169】 【化32】

S-70
$$HO \longrightarrow C_5H_{11}(t)$$

S - 7 2
$$C_{15}H_{31}(n)$$

HO $C_{8}H_{17}(t)$

[0170] (化33]

(35)

式〔S-8〕で表される化合物

$$S - 7.7$$
 (n)C₈H₁₇ N—OC₈H₁₇(n)

$$S-79$$
 $OC_4H_9(n)$ $(n)C_4H_9$ $N-C_8H_{17}(t)$

【0171】 【化34】

式〔S-9〕で表される化合物

$$S - 80$$
 (n) $C_7H_{15} - S - C_7H_{15}$ (n)

$$S - 8 \ 1$$
 O $(n)C_4H_9CHCH_2-S-CH_2CHC_4H_9(n)$ C_2H_5 C_2H_5

【0172】本発明において、疎水性高沸点有機溶媒は 1種類を単独で使用しても、2種以上を混合〔例えばト リクレジルホスフェートとジブチルフタレート、トリオ クチルホスフェートとジ (2-エチルヘキシル) セバケ ート〕して使用してもよい。

【0173】本発明において用いられる疎水性高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/またはこれら疎水性高沸点有機溶媒の合成方法については、例えば、米国特許第2,322,027号、同第2,533,514号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,171号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,

68 454号、同第3,748,141号、同第3,76 4, 336号、同第3, 765, 897号、同第3, 9 12,515号、同第3,936,303号、同第4, 004、928号、同第4、080、209号、同第 4, 127, 413号、同第4, 193, 802号、同 第4, 207, 393号、同第4, 220, 711号、 同第4, 239, 851号、同第4, 278, 757 号、同第4, 353, 979号、同第4, 363, 87 3号、同第4, 430, 421号、同第4, 430, 4 10 22号、同第4, 464, 464号、同第4, 483, 918号、同第4,540,657号、同第4,68 4,606号、同第4,728,599号、同第4,7 45、049号、同第4、935、321号、同第5、 013,639号、欧州特許第276,319A号、同 第286、253A号、同第289、820A号、同第 309, 158A号、同第309, 159A号、同第3 09,160A号、同第509,311A号、同第51 0,576A号、東独特許第147,009号、同第1 57, 147号、同第159, 573号、同第225. 20 240A号、英国特許第2,091,124A号等の各 明細書、特開昭48-47335号、同50-2653 0号、同51-25133号、同51-26036号、 同51-27921号、同51-27922号、同51 -149028号、同52-46816号、同53-1 520号、同53-1521号、同53-15127 号、同53-146622号、同54-91325号、 同54-106228号、同54-118246号、同 55-59464号、同56-64333号、同56-81836号、同59-204041号、同61-84 30 641号、同62-118345号、同62-2473 64号、同63-167357号、同63-21474 4号、同63-301941号、同64-9452号、 同64-9454号、同64-68745号、特開平1 -101543号、同1-102454号、同2-79 2号、同2-4239号、同2-43541号、同4-29237号、同4-30165号、同4-23294 6号、同4-346338号等の各公報に記載されてい

【0174】 -イオン性基含有ポリマーを含む着色微粒 40 子分散物の製造-

本発明の着色微粒子分散物は、油溶性染料、前記イオン性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を含有する着色微粒子を、水性媒体中に分散してなる。具体的には、例えば、予め前記イオン性基含有ポリマーのラテックスを調製し、これに前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を含浸させる方法、あるいは共乳化分散法などが挙げられる。これらの中でも、前記共乳化分散法が好ましい。前記共乳化分散法としては、前記イオン性基含有ポリマー、前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を含有する有機溶媒相に水を添加する

こと、及び、水中に該有機溶媒相を添加すること、のいずれかにより、該有機溶媒相を乳化させ微粒子化させる 方法が好適に挙げられる。

【0175】尚、前記ラテックスとは、前記イオン性基含有ポリマーが、微細な粒子として水系媒体中に分散したものを意味する。前記分散の状態としては、前記イオン性基含有ポリマーが前記水系媒体中に乳化されているもの、乳化重合されたもの、ミセル分散されたもの、あるいは前記イオン性基含有ポリマーが分子中に部分的に親水的な構造を有し分子鎖自身が分子状分散したもの、などのいずれであってもよい。

【0176】ここで、予め前記ラテックスを調製し、こ れに前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒を 含浸する方法について説明する。この方法の第一の例 は、ポリマーラテックスを調製する第一の工程と、有機 溶剤に前記油溶性染料と前記疎水性高沸点有機溶媒とを 溶解した染料溶液を調製する第二の工程と、前記染料溶 液と前記ポリマーラテックスを混合し、着色微粒子分散 物を調製する第三の工程とを含む。この方法の第二の例 は、ポリマーラテックスを調製する第一の工程と、有機 溶剤に前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機溶媒 を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液と少なくと も水とを含む液とを混合して染料微粒子分散液を調製す る第二の工程と、前記ポリマーラテックスと前記染料微 粒子分散液とを混合し、着色微粒子分散物を調製する第 三工程とを含む。この方法の第三の例としては、特開昭 55-139471号公報に記載の方法が挙げられる。 【0177】次に、前記共乳化分散法について説明す る。この方法の第一の例は、有機溶剤に、前記油溶性染 料、前記イオン性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸 点有機溶媒を溶解した溶液を調製する第一の工程と、前 記ポリマー、前記染料および前記疎水性高沸点有機溶媒 を含む該有機溶剤溶液と、少なくとも水を含む液とを混 合して着色微粒子分散物を調製する第二の工程とを含 む。この方法の第二の例は、有機溶剤に前記油溶性染料 を溶解した染料溶液を調製する第一の工程と、有機溶剤 に前記イオン性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点 有機溶媒を溶解したポリマー溶液を調製する第二の工程 と、前記染料溶液と前記ポリマー溶液と少なくとも水を 含む液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の 工程とを含む。尚、前記疎水性高沸点有機溶媒は、第一 の工程で使用してもよいし、第一および第二の工程で使 用してもよい。以下の第三〜第四の例においても同様で ある。

【0178】この方法の第三の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この染料溶液と少なくとも水を含む液とを混合して染料微粒子分散液を調製する第一の工程と、有機溶剤に前記イオン性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解したポリマー溶液を調製し、このポリマー溶液と少なくとも水

70

を含む液とを混合してポリマー微粒子分散液を作製する第二の工程と、前記染料微粒子分散液と前記ポリマー微粒子分散液とを混合して着色微粒子分散物を調製する第三の工程とを含む。この方法の第四の例は、有機溶剤に前記油溶性染料を溶解した染料溶液を調製し、この決計ででは、有機溶剤に前記ができる。この方法の第二の工程と、有機溶剤に前記が大性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒を溶解粒子分散液と前記ポリマー溶液とを混合して着色微粒子分散液と前記ポリマー溶液とを混合して着色微粒子分散を調製する第三の工程とを含む。この方法の第五の例は、前記油溶性染料、前記イオン性基含有ポリマーおよび前記疎水性高沸点有機溶媒に対し、少なくとも水を含む液を混合して、直接、着色微粒子分散物を調製する工程である。

【0179】前記共乳化分散法において用いられる乳化 装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方 式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、 超音波方式など公知の装置を用いることができるが、高 圧ホモジナイザーの使用は特に好ましいものである。高 圧ホモジナイザーは、米国特許第4533254号明細 書、特開平6-47264号公報等に詳細な機構が記載 されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナ イザー(A. P. V GAULIN INC.)、マイ クロフルイダイザー (MICROFLUIDEX IN C.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等 が使用できる。また、近年になって、米国特許第572 0551号明細書に記載されているような、超高圧ジェ ット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザ 一は、本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧 ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE2 000 (BEE INTERNATIONAL LT D.) が挙げられる。

【0180】 高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は5 OMPa以上が一般的であり、好ましくは60MPa以 上、更に好ましくは180MPa以上である。例えば、 撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等 の方法で2種以上の乳化装置を併用するのは特に好まし い方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散 40 した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、 カートリッジにインクを充填する間に再度高圧ホモジナ イザーを通過させる方法も好ましい方法である。前記疎 水性高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を使用する 場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の観点から低沸点 有機溶媒を除去するのが好ましい。低沸点有機溶媒を除 去する方法は溶媒の種類に応じて各種の公知の方法を用 いることができる。即ち、蒸発法、真空蒸発法、限外濾 過法等である。この低沸点有機溶剤の除去工程は乳化直 後、できるだけ速やかに行うのが好ましい。

【0181】乳化分散する際には種々の界面活性剤を用

いることができる。例えば、脂肪酸塩、アルキル硫酸エ ステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナ フタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、 アルキルリン酸エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホル マリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキル硫酸エステ ル塩等のアニオン系界面活性剤や、ポリオキシエチレン アルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリル エーテル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビ タン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂 肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、グ リセリン脂肪酸エステル、オキシエチレンオキシプロピ レンブロックコポリマー等のノニオン系界面活性剤が好 ましい。また、アセチレン系ポリオキシエチレンオキシ ド界面活性剤であるSURFYNOLS(AirPro ducts&Chemicals社) も好ましく用いら れる。また、N, N-ジメチル-N-アルキルアミンオ キシドのようなアミンオキシド型の両性界面活性剤等も 好ましい。更に、特開昭59-157,636号の第(3 7)~(38)頁、リサーチ・ディスクロージャーNo. 30 8119(1989年) 記載の界面活性剤として挙げた ものも使用することができる。

【0182】乳化直後の安定化を図る目的で、前記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを添加することもできる。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。

【0183】共乳化分散法により、前記イオン性基含有 ポリマー、前記油溶性染料および前記疎水性高沸点有機 溶媒を含有する着色微粒子を水系媒体に分散させて水性 インクとする場合、特に重要なのはその粒子サイズのコ ントロールである。インクジェットにより画像を形成し た際の、色純度や濃度を高めるには、着色微粒子の平均 粒子径を小さくするのが好ましい。具体的には、着色微 粒子の体積平均粒子径は、100mm以下であるのが好 ましく、1 n m以上80 n m以下であるのがより好まし い。また、前記着色微粒子に粗大粒子があると、印刷性 能を低下させることがある。例えば、粗大粒子がヘッド のノズルを詰まらせる場合、また詰まらないまでも汚れ を形成することによってインクの不吐出や吐出のヨレを 生じる場合がある等、印刷性能に悪影響を与える場合が ある。従って、粗大粒子の存在割合は低いのが好まし く、インクを調製した場合に、インク1μリットル中に 5μm以上の粒子が10個以下、1μm以上の粒子を1 000個以下とするのが好ましい。 粗大粒子を除去する 方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等が利用 できる。これらの分離手段は乳化分散直後に行ってもよ いし、乳化分散物に湿潤剤や界面活性剤等の各種添加剤 を加えた後、インクカートリッジに充填する直前に行っ

72

てもよい。着色微粒子の平均粒子径を小さくし、且つ粗 大粒子を少なくするのには、機械的な乳化装置を用いる のが有効である。

【0184】本発明の着色微粒子分散物において、前記イオン性基含有ポリマーの使用量としては、前記油相を構成する前記油溶性染料と前記イオン性基含有ポリマーと前記疎水性高沸点有機溶媒の総和に対して、1~70質量%が好ましく、2~50質量%がより好ましい。前記ポリマーの使用量が1質量%未満であると、経時での微細で安定な分散の維持が難しくなる傾向があり、一方、70質量%を超えると、着色微粒子分散液中の疎水性高沸点有機溶媒の割合が少なくなり、着色微粒子分散液を水系インクとして使用した場合に、特に、高画質記録紙への染み込み性が低下する傾向がある。

【0185】本発明の着色微粒子分散物において、前記疎水性高沸点有機溶媒の含有量は、前記油相を構成する前記油溶性染料と前記イオン性基含有ポリマーと前記疎水性高沸点有機溶媒との総和に対して25質量%以上であり、25~95質量%が好ましく、25~90質量%がより好ましく、25~85質量%が特に好ましい。使用量が25質量%未満であると、インクの記録紙への染み込み性が低下する傾向がある。一方、前記疎水性高沸点有機溶媒の使用量が多過ぎると、油相の割合が多過ぎることにより、安定で微細な分散が困難になる傾向がある。本発明の着色微粒子分散物において、前記油溶性染料の含有量は、前記油相を構成する前記イオン性基含有ポリマーと前記油溶性染料と前記疎水性高沸点有機溶媒との総和に対して、1~70質量%が好ましく、3~70質量%がより好ましい。

【0186】-有機溶剤-

前記着色微粒子分散物の調製に、前記疎水性高沸点有機 溶媒以外に用いられる有機溶剤としては、特に制限はな く、前記油溶性染料や前記イオン性基含有ポリマー等の 溶解性に基づいて適宜選択することができ、例えば、ア セトン、メチルエチルケトン、ジエチルケトン等のケト ン系溶剤、メタノール、エタノール、2ープロパノー ル、1-プロパノール、1-ブタノール、tert-ブ タノール等のアルコール系溶剤、クロロホルム、塩化メ チレン等の塩素系溶剤、ベンゼン、トルエン等の芳香族 系溶剤、酢酸エチル、酢酸ブチル、酢酸イソプロピルな どのエステル系溶剤、ジエチルエーテル、テトラヒドロ フラン、ジオキサン等のエーテル系溶剤、エチレングリ コールモノメチルエーテル、エチレングリコールジメチ ルエーテル等のグリコールエーテル系溶剤、などが挙げ られる。有機溶剤は単独で用いてもよいし2種以上を併 用してもよい。また前記染料やポリマーの溶解性によっ ては、水との混合溶媒であってもよい。

【0187】前記有機溶剤の使用量としては、本発明の 効果を害しない範囲内であれば特に制限はないが、前記 イオン性基含有ポリマー100質量部に対し、10~2

000質量部が好ましく、100~1000質量部がよ り好ましい。前記有機溶剤の使用量が、10質量部未満 であると、着色微粒子の微細で安定な分散が難しくなる 傾向があり、2000質量部を超えると、前記有機溶剤 を除去するための脱溶媒と濃縮の工程が必須かつ煩雑と なり、かつ配合設計上の余裕がなくなる傾向がある。

【0188】前記有機溶剤は、該有機溶剤の水に対する 溶解度が10%以下である場合、あるいは、該有機溶剤 の蒸気圧が水より大きい場合には、着色微粒子分散物の 安定性の点で除去されるのが好ましい。

【0189】尚、着色微粒子分散物を調製した後、使用 した前記有機溶剤は除去するのが好ましい。除去は、常 圧~減圧条件で10℃~100℃で行うことができ、常 圧条件で40~100℃あるいは減圧条件で10~50 ℃で行うのが好ましい。

【0190】-添加剤-

本発明の着色微粒子分散物は、本発明の効果を害しない 範囲内において、目的に応じて適宜選択した添加剤を含 んでいてもよい。前記添加剤としては、例えば、中和 剤、分散安定剤などが挙げられる。

【0191】前記中和剤は、前記ポリマーが未中和の前 記イオン性基を有する場合に、該着色微粒子分散液のp H調節、自己乳化性調節、分散安定性付与などの点で好 適に使用する事ができる。中和剤は、分散液を調製する 前にポリマーとして取り出す時点で添加してもよいし、 分散を行ういずれかの過程、もしくは分散終了後に加え てもよい。中和剤として使用可能な有機塩基としては、 トリエタノールアミン、ジエタノールアミン、N-メチ ルジエタノールアミン、ジメチルエタノールアミンなど が挙げられる。中和剤として使用可能な無機アルカリと しては、アルカリ金属の水酸化物(例えば、水酸化ナト リウム、水酸化リチウム、水酸化カリウムなど)、炭酸 塩、(例えば、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウムな ど)、アンモニアなどが挙げられる。前記中和剤は、着 色微粒子分散物における分散安定性を向上させる観点か らは、pH4.5~10.0となるよう添加するのが好 ましく、pH6.0~10.0となるよう添加するのが より好ましい。

【0192】前記分散安定剤は、前記油相および前記水 相のいずれに添加してもよいが、乳化分散が終了した後 に添加するのが好ましい。前記分散安定剤としては、前 述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性 剤、水溶性又は水分散性の低分子化合物、オリゴマー 等、が挙げられる。前記分散安定剤の添加量としては、 前記油溶性染料と前記イオン性基含有ポリマーとの合計 に対し、0~100質量%であり、0~20質量%が好 ましい。

【0193】本発明の着色微粒子分散物において、前記 着色微粒子は、1~45質量%含有されるのが好まし く、2~30質量%含有されるのがより好ましい。前記 50 クを紙によりよく浸透させる目的で好適に使用される。

含有量は、希釈、蒸発、限外濾過等により適宜調整する ことができる。

【0194】本発明の着色微粒子分散物は、各種分野に おいて使用することができるが、筆記用水性インク、水 性印刷インク、情報記録インク等に好適であり、以下の 本発明のインクジェット用インクに特に好適に使用する ことができる。

【0195】(インクジェット用インク及びインクジェ ト記録方法)本発明のインクジェット用インクは、前記 10 本発明の着色微粒子分散物を含有してなり、更に必要に 応じて適宜選択したその他の成分を含有してなる。本発 明のインクジェット記録方法においては、前記インクジ ェット用インクを用いて記録を行うが、その際に使用す るインクノズル等については特に制限はなく、目的に応 じて適宜選択することができる。-

【0196】前記その他の成分は、本発明の効果を害し ない範囲内において含有される。前記その他の成分とし ては、例えば、乾燥防止剤、浸透促進剤、紫外線吸収 剤、酸化防止剤、防黴剤、pH調整剤、表面張力調整 20 剤、消泡剤、粘度調整剤、分散安定剤、防錆剤、キレー ト剤、等の公知の添加剤が挙げられる。

【0197】前記乾燥防止剤は、インクジェット記録方 式に用いるノズルのインク噴射口において前記インクジ ェット用インクが乾燥することによる目詰まりを防止す る目的で好適に使用される。

【0198】前記乾燥防止剤としては、水より蒸気圧の 低い水溶性有機溶剤が好ましく、具体例として、エチレ ングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリ コール、ポリエチレングリコール、チオジグリコール、 30 ジチオジグリコール、2-メチル-1、3-プロパンジ オール、1,2,6-ヘキサントリオール、アセチレン グリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパ ン等に代表される多価アルコール類、エチレングリコー ルモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレングリ コールモノメチル (又はエチル) エーテル、トリエチレ ングリコールモノエチル(又はブチル)エーテル等の多 価アルコールの低級アルキルエーテル類、2-ピロリド ン、N-メチルー2-ピロリドン、1,3-ジメチルー 2-イミダゾリジノン、N-エチルモルホリン等の複素 40 環類、スルホラン、ジメチルスルホキシド、3-スルホ レン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタ ノールアミン等の多官能化合物、尿素誘導体、が挙げら れる。これらの中でも、グリセリン、ジエチレングリコ ール等の多価アルコールがより好ましい。これらの乾燥 防止剤は、1種単独で使用してもよいし、2種以上を併 用してもよい。前記乾燥防止剤の前記インクジェット用 インク中の含有量としては、10~50質量%が好まし

【0199】前記浸透促進剤は、インクジェット用イン

【0200】前記浸透促進剤としては、例えば、エタノ ール、イソプロパノール、ブタノール、ジ(トリ)エチ レングリコールモノブチルエーテル、1,2-ヘキサン ジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、 オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤、等が挙 げられる。 前記浸透促進剤は、印字の滲み、紙抜け (プ リントスルー) 等を生じない範囲内で含有され、インク ジェット用インク中に5~30質量%程度含有されれば 通常十分な効果を発揮する。

【0201】前記紫外線吸収剤は、画像の保存性を向上 10 させる目的で使用される。前記紫外線吸収剤としては、 例えば、特開昭58-185677号公報、同61-1 90537号公報、特開平2-782号公報、同5-1 97075号公報、同9-34057号公報等に記載さ れたベンゾトリアゾール系化合物、特開昭46-278 4号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第 3214463号等に記載されたベンゾフェノン系化合 物、特公昭48-30492号公報、同56-2114 1号公報、特開平10-88106号公報等に記載され た桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同 8-53427号公報、同8-239368号公報、同 10-182621号公報、特表平8-501291号 公報等に記載されたトリアジン系化合物、リサーチディ スクロージャーNo. 24239号に記載された化合物 やスチルベン系、ベンズオキサゾール系化合物に代表さ れる紫外線を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍 光増白剤、などが挙げられる。

【0202】前記酸化防止剤は、画像の保存性を向上さ せる目的で使用される。前記酸化防止剤としては、例え ば、各種の有機系及び金属錯体系の褪色防止剤を使用す 30 7947号公報、等に記載されているものが挙げられ ることができる。前記有機系の褪色防止剤としては、ハ イドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキ シフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン 類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、 ヘテロ環類、などが挙げられる。前記金属錯体系の褪色 防止剤としては、ニッケル錯体、亜鉛錯体、などが挙げ られ、具体的には、リサーチディスクロージャーNo. 17643の第VIIのI~J項、同No. 15162、 同No. 18716の650頁左欄、同No. 3654 ·4の527頁、同No. 307105の872頁、同N o. 15162に引用された特許に記載された化合物 や、特開昭62-215272号公報の127頁~13 7頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に 含まれる化合物を使用することができる。

【0203】前記防黴剤としては、デヒドロ酢酸ナトリ ウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオン -1-オキシド、p-ヒドロキシ安息香酸エチルエステ ル、1,2-ベンズイソチアゾリン-3-オン及びその 塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~1. 00質量%使用するのが好ましい。

【0204】前記pH調整剤としては、前記中和剤(有 機塩基、無機アルカリ)を用いることができる。前記p H調整剤は、インクジェット用インクの保存安定性を向 上させる目的で、前記インクジェット用インクがpH6 ~10となるように添加するのが好ましく、pH7~1 0となるように添加するのがより好ましい。

【0205】前記表面張力調整剤としては、ノニオン、 カチオン又はアニオン界面活性剤が挙げられる。なお、 本発明のインクジェット用インクの表面張力としては、 25~70mN/mが好ましく、25~60mN/mが より好ましい。また、本発明のインクジェット用インク の粘度としては、30mPa・s以下が好ましく、20 mPa・s以下がより好ましい。

【0206】前記消泡剤としては、フッ素系、シリコー ン系化合物やEDTAに代表されるれるキレート剤等も 必要に応じて使用することができる。

【0207】本発明のインクジェット用インクは、公知 の被記録材に好適に印字等することができる。例えば、 普通紙、樹脂コート紙、インクジェット専用紙、フィル 20 ム、電子写真共用紙、布帛、ガラス、金属、陶磁器等が 挙げられる。前記被記録材としては、特に制限はない が、インクジェット専用紙が好ましい。前記インクジェ ット専用紙としては、例えば、特開平8-169172 号公報、同8-27693号公報、同2-276670 号公報、同7-276789号公報、同9-32347 5号公報、特開昭62-238783号公報、特開平1 0-153989号公報、同10-217473号公 報、同10-235995号公報、同10-33794 7号公報、同10-217597号公報、同10-33 る。

【0208】また、本発明においては、前記被記録材と して、前記インクジェット専用紙の外、以下の記録紙及 び記録フィルムが好適に使用される。前記記録紙及び記 録フィルムは、支持体と、インク受容層とを積層してな り、必要に応じて、バックコート層等のその他の層をも 積層してなる。なお、インク受容層をはじめとする各層 は、それぞれ1層であってもよいし、2層以上であって もよい。

【0209】前記支持体としては、LBKP、NBKP 等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CT MP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙 パルプ等からなるものが挙げられる。前記パルプには、 必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ 剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等が添加混合され ていてもよい。前記支持体は、長網抄紙機、円網抄紙機 等の各種装置を用いてセ形成することができる。前記支 持体としては、更に合成紙、プラスチックフィルムシー ト等であってもよい。

【0210】前記支持体の厚みとしては、10~250

 μ m程度であり、坪量は $10\sim250$ g/m 2 が望ましい。

【0211】前記支持体には、前記インク受容層を、更に必要に応じて選択した前記バックコート層を、直接積層してもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後に、前記インク受容層及び前記バックコート層を設けてもよい。また、前記支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

【0212】前記支持体の中でも、両面をポリオレフィン (例、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリエチレンテレフタレート、ポリブテン及びそれらのコポリマー)でラミネートした紙、及びプラスチックフイルムが好ましく、前記ポリオレフィン中に、白色顔料 (例、酸化チタン、酸化亜鉛) 又は色味付け染料 (例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム) を添加されているのがより好ましい。

【0213】前記インク受容層は、顔料、水性バインダー、媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、界面活性剤、その他の添加剤を含有する。

【0214】前記顔料としては、白色顔料が好ましい。前記白色顔料としては、例えば、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂、等の有機顔料等が挙げられる。これらの中でも、メリカ等が特に好ましく、細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が特に好ましい。前記合成非晶質シリカは、ちて得られる含水珪酸のいずれも使用可能であるが、含水珪酸が特に好ましい。

【0215】前記水性バインダーとしては、例えば、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド誘導体、等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子、等が挙げられる。これらは、1種単独で使用してもよいし、2種以上を併用してもよい。これらの中でも、前記顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥離性の点で、ポリビニルアルコールが好ましい。「0216】前記媒染剤としては、不動化されていることが好ましく、そのためにはポリマー媒染剤が好ましい。前記ポリマー媒染剤としては、特開昭48-283

78

25号、同54-74430号、同54-124726 号、同55-22766号、同55-142339号、 同60-23850号、同60-23851号、同60 -23852号、同60-23853号、同60-57 836号、同60-60643号、同60-11883 4号、同60-122940号、同60-122941 号、同60-122942号、同60-235134 号、特開平1-161236号の各公報、米国特許24 84430号、同2548564号、同3148061 10 号、同3309690号、同4115124号、同41 24386号、同4193800号、同4273853 号、同4282305号、同4450224号の各明細 書に記載がある。特開平1-161236号公報の21 2~215頁に記載のポリマー媒染剤が好適に挙げられ る。これらのポリマー媒染剤を用いると、優れた画質の 画像が得られ、かつ画像の耐光性が改善される点で好ま

【0217】前記耐水化剤は、画像を耐水化させる目的で使用される。前記耐水化剤としては、カチオン樹脂が好ましい。前記カチオン樹脂としては、例えば、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド等が挙げられる。これらのカチオン樹脂の中でも、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリンが特に好ましい。前記カチオン樹脂の含有量としては、前記インク受容層の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、3~10質量%がより好ましい。

【0218】前記耐光性向上剤としては、例えば、硫酸 亜鉛、酸化亜鉛、ヒンダーアミン系酸化防止剤、ベンゾ フェノン等のベンゾトリアゾール系の紫外線吸収剤等が 挙げられる。これらの中でも、硫酸亜鉛が特に好ましい。

【0219】前記界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能する。前記界面活性剤としては、特開昭62-173463号、同62-183457号の各公報に記載されたものが挙げられる。なお、前記界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。前記有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。前記有機フルオロ化合物としては、例えば、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)及び固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれ、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994号、同62-135826号の各公報に記載されたものが挙げられる。

【0220】前記その他の添加剤としては、例えば、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤、等が挙げられる。 【0221】前記バックコート層は、白色顔料、水性バ

インダー、その他の成分を含有する。

【0222】前記白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、ケイソウ土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチェンスプラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料、等が挙げられる。

【0223】前記水性バインダーとしては、スチレン/マレイン酸塩共重合体、スチレン/アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子、等が挙げられる。

【0224】前記その他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤、等が挙げられる。

【0225】なお、前記記録紙及び記録フィルムにおける各層には、ポリマーラテックスが添加されてもよい。前記ポリマーラテックスは、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。前記ポリマーラテックスとしては、特開昭62-245258号、同62-136648号、同62-110066号の各公報に記載されたものが挙げられる。ガラス転移温度が低い(40℃以下の)ポリマーラテックスを前記媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマーラテックスを前記バックコート層に添加するとカールを防止することができる。

【0226】本発明のインクジェット記録方法において、用いる記録媒体については制限されないが、記録媒体として、支持体上にインク受容層を積層してなり、且つ前記インク受容層が白色顔料を含有する記録媒体を用いると、形成画像が高画質となるので好ましい。従来のインクでは、白色顔料等の多孔質無機顔料を含むインク受容層を設けた記録紙を用いる場合に、該記録紙への染み込み性が悪く、形成画像を手でこすると表面から染料が剥離するという問題があったが、本発明のインクは、染み込み性に優れているので、斯かる問題は解決されている。従って、前記記録媒体を用いると、高画質化で且つ高強度の画像を形成することができる。

【0227】本発明のインクジェット用インクは、いかなるインクジェット記録方式にも適用でき、例えば、静

80

電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、インクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式、等に好適に使用される。尚、前記インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0228]

【実施例】以下、本発明を実施例によって説明するが、 本発明は以下の実施例によって限定されるものではない。

[実施例1]

・インクセット101の作製

前記マゼンタ染料(例示化合物M-6)8g、イオン性 基含有ポリマー (P-11) 2gを、疎水性高沸点有機 溶媒(例示化合物 S-2) 6g、疎水性高沸点有機溶媒 (例示化合物S-11) 10g、ジオクチルスルホコハ ク酸ナトリウム2.5g及び酢酸エチル 50ml中に 70℃にて溶解させた。この溶液中に500mlの脱イ オン水をマグネチックスターラーで撹拌しながら添加 し、水中油滴型の粗粒分散物を作製した。この混合溶液 に、2mol/リットルの水酸化ナトリウム水溶液を、 イオン性基含有ポリマーの酸が中和されるまで加えた。 次にこの粗粒分散物を、マイクロフルイダイザー(MI 30 CROFLUIDEXINC) にて60MPaの圧力で 5回通過させることで微粒子化を行った。さらに、得ら れた乳化物をロータリーエバポレーターにて酢酸エチル の臭気が無くなるまで脱溶媒を行い、着色微粒子分散物 を得た。

【0229】得られた着色微粒子分散物に、ジエチレングリコール、グリセリン、SURFYNOL465(AirProducts&Chemicals社)、及び尿素等の添加剤を加えた後、脱イオン水を加え、KOH

1 mo 1/1を用いてpHを9に調整することにより、インクジェット用のライトマゼンタインクを作製した。下記表1に、得られたライトマゼンタインクの作製に使用された材料の組成を示した。尚、表1の値は、インク1リットルに換算した各材料の含有量を示したものである。得られた乳化分散インクについて、着色微粒子の体積平均粒径をマイクロトラックUPA(日機装株式会社)を用いて測定したところ26nmであった。

【0230】前記ライトマゼンタインクの作製において、使用する染料種、疎水性高沸点有機溶媒の量、前記イオン性基含有ポリマーの量、SURFYNOL465 の量を下記表1に示す通りに代えて、マゼンタインク、

(42)

ライトシアンインク、シアンインク、イエローインクお * [0231] よびブラックインクを各々作製し、6種のインクからな 【表1】 るインクセット101を作製した。

マゼンタインク シアンインク イエローインク ブラックインク M-6 10.0g M-6 5.00g M-6 20.0g C-1 9.3g C-1 37.2g YY-1 27.2g 染料 C-1 18.6g YY-1 13.6g S-2 3.63g S-2 14.52g S-2 6.75g S-2 27.0g S-2 19.74g 5-2 30.6g 高沸点有機溶媒 S-11 6.38g S-11 25.52g S-11 11.9g S-11 47.6g S-11 34.7g S-11 53.8g イオン性基合有まりマ P-11 1.25g P-11 5.0g P-11 2.33g P-11 9.3g P-11 6.8g P-11 10.6g ジオクテルスルネ 3.13g 12.5g 11.6g 46.4g コハク酸ナトリウム 34.0g 52.7g シェチレンクリコール 110.0g 110.0g 110.0g 110.0g 110.0g 110.0g 尿紫 46.0g 46.0g 46.0g 46.0g 46.0g 46.0g グリセリン 50.0g 50.0g 50.0g 50.0g 50.0g 50.0g サーフィノール465 5.5g 5.5g 5.5g 5.5g 5.5g 5, 5g トリエタノールアミン 7.5g 7.5g 7.5g 7.5g 7.5g 7.5g ベングトリアソール 0.075g 0.075g 0.075g 0.075g 0.075g 0.075g 防腐剂 2.5g 2.5g 2.5g 2.5g 2.5g 2.5g 体積平均粒径 26nm 33nm 28nm35nm 35nm 44nm

[0232]

※ ※ 【化35】

$$CI$$
 CI
 CH_3
 CH_3
 C_2H_5
 $CH_2CH_2NHSO_2CH_3$

【0233】<インクセット102~113の作製>次 に、インクセット101の作製において、油溶性染料、 イオン性基含有ポリマー、疎水性高沸点有機溶媒の種類 や量を、下記表2~表5に示す通りに代え、インクセッ ト104~107および110~112を作製した。 尚、比較例102および108は各々インクセット10 40 【0234】 1および107からイオン性基含有ポリマーのみを除い たものであり、また比較例103および109は各々1

01および107から疎水性高沸点有機溶媒の使用量を 減らし、イオン性基含有ポリマーと油溶性染料の総和に 対して15%としたものである。さらに水溶性染料を用 いた比較用のインクセットとして表6に従うインクセッ ト113を作製した。

【表2】

82

(43)

<u></u>	٦	83			<u>\$</u>				T			E				Γ			<u> </u>	84	
の					東施伊			~-				HERM							比较级		
ナテックインク		M-6 10.0g	C-1 18.5g	YY-1 13.6g	30.6g/53.8g		P-11 10.6g	44nm	M-6 10.0g	C-1 18.6g	YY-1 13.6g	30.6g/53.8g		ļ	wug8	M-6 10.0g	C-1 18.6g	YY-1 13.6g	6.87g/12.1g	P-11 84 4e	ءَ ا
イエローインク			C-1 37.2g YY-1 27.2g		19.78/34.78		P-11 6.8g	35nm		37.28 YY-1 27.28		19.7g/34.7g		'	63nm		C-1 37.2g YY-1 27.2g		4.428/7.778	P-11 54.6g	39nm
シアンベック			C-1 37.2g		27.0g/47.6g		P-11 9.3g	350m		C-1 37.2g		27.0g/47.6g			72nm		C-1 37.2g		6.06g/10.7g	P-11 74.6g	37nm
シオンインク			C-1 9.3g		6.75g/11.9g		P-11 2.33g	28nm		C-1 9.3g		6.75g/11.9g			52nm		C-1 9.3g		1.51g/2.66g	P-11 18.6g	33nm
arrara		,	80.02 a-w		14.52g/25.52g		F-11 5.0g	33пт		M-6 20.0g		14.52g/25.52g		200	шисс		M-6 5.00g M-6 20.0g		3.26g/5.73g	P-11 40.0g	Senn
トセンタインク			800.6		3.63g/6.38g		gcz . I . I	26nm	,	300.c d-M		3.63g/6.38g	ı	45nm	muc*		M-6 5.008		0.81g/1.42g	P-11 10.0g	29nm
		Į,	Ě		馬灣点有種類棋 5-2/5-11	(1)松其李章利[4]	- X (4-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11-11	件 斯 华 均配性	Į.	¥		高級点有機能数 3-2/3-11	(1),住基合有水リマー	Christian House	THAT	Ţ	¥		商 涉点有機溶媒 S-2/S-11	イン性業合有ポリマー	体费平均检문
インクセット	101							3	102			_				301					

85

インクセット		ライトマセンタインク	45454	474.25 146	シアンインク	イエローインク	177911	海
104			1				M-6 10.0g	
	英	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY→1 27.2g	C-1 18.6g	
							YY-1 13.6g	
	高沸点有機溶媒 S-2/S-11	3.63g/6.38g	14.52g/25.52g	6.75g/11.9g	Z7.0g/47.6g	19.78/34.78	30.6g/53.8g	光路室
	イン仕基合有ポリマー	P-36 1.25g	P-36 5.0g	P-36 2.33g	P-36 9.3g	P-36 6.8g	P-36 10.8g	
	体數平均較極	30nm	34nm	29nm	36nm	38nm	46nm	
105							M-6 10.0g	
	***	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY-1 27.2g	C-1 18.6g	
							YY-1 13.6g	
	高沸点有機溶媒 S-2/S-11	3.638/6.38g	14.52g/25.52g	6.75g/11.9g	27.0g/47.6g	19.78/34.78	30.68/53.88	実施例
	(4) 株林(本) [2]	P-13 1.0g	P-13 4.0g	P-13 1.86g	P-13 7.44g	P-13 5.44g	P-13 8.48g	
		P-63 1.0g	P-63 4.0g	P-63 1.86g	P-63 7.44g	P-63 5.44g	P-63 8.48g	
	体積平均粒径	27nm	31nm	29nm	34nm	34nm	40nm	
106					•		M-6 10.0g	
	政政	M-6 5.00g	M-6 20.0g	C-1 9.3g	C-1 37.2g	YY-1 27.2g	C-1 18.6g	
					,		YY-1 13.6g	
	高等点布整高供 S-9/S-24	4.0g/6.0g	16.08/24.08	7.44g/11.2g	25.8g/38.8g	21.8g/32.6g	33.78/50.6g	安施例
	イン仕基合有ポリマー	P-12 1.25g	P-12 5.0g	P-12 2, 33g	P-12 9.3g	P-12 6.8g	P-12 10.6g	
	体數平均数据	32nm	33nm	35nm	38nm	37nm	47nm	

[0236]

(45)

87

東施伊 光教定 比較例 金光 34.8g 13.38 13.78 13.3g 34.8g P-6 109.2g 34.88 13.3g MM-2 6.5g MM-2 6.5g 39.68/69.68 8.928/15.78 39.68/69.68 ブラックインク 46nm 93nm 42nm MM-2 CC-2 YY-2 CC-5 CC-2 YY-2 7Y-2 P-6 26.5g 26.5g 26.5g 53.0g 6.68 19.2g/33.7g 19.28/33.78 4.33g/7.61g イエローインク 35nm 36nm 74nm YY + 2YY-2 **YY-2** P-6 P-6 17.4g 69.6g P-6 139.2g 89 · 6g 69.6g 50.5g/88.7g 50.5g/88.7g 11.4g/20.0g シオンインク 105nm 49nm 44nm CC-2 CC-3 CC-2 P-6 CC-2 17.4g 17.46 CC-2 17.4g P-6 34.8g P-6 4.35g 12.6g/22.1g 12.68/22.18 2.84g/5.0g 37nm 50nm 33nm CC-3 14.4g 14.48 MM-2 14.4g 28.88 3.66 10.5g/18.5g 10.5g/18.5g **サポンタインク** 2.3g/4.05g 33nm 29nm 48nm MDM-2 MM-2 P-6 P-6 7.28 0.96 3.68 3.68 3.68 0.598/1.03g 2.58/4.68 2.6g/4.6g 30nm 40mm 22nm P-6 P-6 (オン性基合有水リマー 体理平均能度 (4)在総合者がファー イン仕組合者がファー 高多点有量将供 S-2/S-11 高沸点有糖溶煤 S-2/S-11 高部点有量溶集 S-2/S-11 体现平均配值 在個平均数值 数数 数数 英 イングセジト 107 108 109

[0237]

(46)

_	_	8	9				_													90	
龜					安城安								沒施包						展瓶包		
770,051	2010	80.0 7 MM	CC-2 34.8g	YY-2 13.3g	39.68/69.68		P-10 10.9g	P-63 10.9¢	18	MM-2 6.5g	CC-2 34.8g	YY-2 13.3g	39.68 / 69.6g	p-01 13 7e	5	MM-3 6.5g	CC-3 34.8g	YY-2 13.3g	43.6g/65.5g	P-85 13.70	199
イエローインク			W-2 26.5g		19.28/33.7g		P-10 5.3g	P-63 5.3g	38nm		YY-2 26.5g		19.2g/33.7g	P-93 6. 6	16		YY-2 26.5g		21.2g/31.8g	P-85 6.6g	52пт
GRYRLS.			CC-2 69.6g		50.5g/88.7g	- 1	P-10 13.9g	P-63 13.9g	45nm		CC-2 69.6g		50.5g/88.7g	P-93 17, 4g	59nm		CC-3 69.6g		55.7g/83.5g	P-85 17.4g	75nm
474.24		,	MM-2 14.4g CC-2 17.4g CC-2 69.6g		12.6g/22.1g	- 1	P-10 3.48g	P-63 3.48g	36nm		CC-2 17.4g		12.6g/22.1g	P-93 4.35g	41nm		CC-3 17.4g		13.98/20.9g	P-85 4.35g	47nm
マセンタインク		77.7	35.11 2-MM		10.5g/18.5g	1	P-10	P-63 2.88g	34nm		MM-2 14.48		10.5g/18.5g	P-93 3.6g	36nm		MM-3 14.4g		11.5g/17.3g	P-85 3.6g	44nm
マセンタインク		MV.7 2 6.			2.58/4.68	4		P-63 0.72g	25nm	:	MM-2 3.68		2.58/4.58	P-93 0.8g	32nm		MM-3 3.6g		2.88g/4.32g	P-85 0.9g	37nm
·		i di	Ī		高等点有模器度 5-2/5-11		(など性能の有利)マー		体被平均配在	1	李兴		高海点有機溶媒 S-2/S-11	イオン性基合有ポリマー	休費平均粒便	1	李		高速点有機磨煤 S-9/S-24	(4)性器含有ポリマー	体數平均數極
インクセット	110									111						112			<u>-</u> -	-	

91 YY-2

92

MM-2

MM-3

CC-2

[0239]

$$C_5H_{11}(t)$$
 $C_5H_{11}(t)$
 $C_5H_{11}(t)$
 C_2H_5
 C_2H_5
 C_3H_5
 C_2H_5
 C_3H_5

CC-3

$$\begin{array}{c} C_{4}H_{9}(t)-C-NH \\ C_{4}H_{2}(t)-C-NH \\ C_{2}H_{5} \\ CH_{2}CH_{2}NHSO_{2}CH_{3} \\ \end{array}$$

[0240]

【表6】

	93				94	
	ライト マゼンタインク	マゼンタインク	ライトシアンインク	シアンインク	イエローインク	ブラックインク
染料	A-1 7.0g	A-1 28.0g	A-2 8.75g	A-2 35.0g	A-3 14.7g A-4 14.0g	A-5 20.0g A-6 20.0g A-7 20.0g A-3 21.0g
ジ エテレング・ ラ コール	150.0g	110.0g	130. Og	200.0g	160.0g	20.0g
尿業	37.0g	46.0g	_	_		
グリセリン	130.0g	130.0g	150.0g	180.0g	150.0g	120.0g
}ヺエチレンタブコール モノフプチルエーテル	130.0g	140.0g	130.0g	140.0g	130.0g	
ジュチレング・リコール モノフ・チルエーテル	_	_	_	_	_	230.0g
2ーピロリドン	_	_	_	_		80. 0g
サーフィノール465	10.5g	11.5g	11.1g	9.8g		55. 0g
\$-74/~NTG	_	_	-		9.0g	8.5g
トリエタノールアミン	6.9g	7.4g	6.8g	6.7g	0.8g	17.9g
ヘンソプリアゾール	0.08g	0.07g	0.08g	0.08g	0.06g	0.06g
防腐剤 Proxel XL2	3.5g	2.5g	1.8g	2. Og	2.5g	1.8g

[0241]

[化38]

A – 1

95

A - 2

A - 3

A - 4

[0242]

【化39】

(50)

$$(H_4NO)_2OP \qquad C_2H_5O \qquad H_4NO_3S \qquad NH_2$$

A - 6

【0243】次に、作製したインクセット101~11 3を、インクジェットプリンタPM670C(EPSO N社製)のカートリッジに充填し、同機を用いて富士写 真フィルム社製インクジェットペーパーフォト光沢紙E X (インク受容層が白色顔料を含有する記録紙) に画像 を印刷し、以下の評価を行った。評価結果を下記表7お よび下記表8に示す。

・印字性能①評価

カートリッジをプリンタにセットし、全ノズルからのイ ンクの吐出を確認した後、A4用紙20枚に画像を出力 し、印字の乱れを、以下の基準で評価した。

A: 印刷開始から終了まで印字の乱れがなかった。 B: 印刷開始から終了までに時々印字の乱れが発生 した。

C: 印刷開始から終了まで印字の乱れがあった。

·印刷性能評価②

カートリッジを室温60℃で、3日間放置した後、印刷 性能①と同様にして、同様の基準で印字の乱れを評価し た。

【O244】·乾燥性評価

前記と同様に画像を印字した直後に、画像部を指で触れ て、生じた汚れを目視にて評価した。下記表7中の乾燥 性の欄の「○」は汚れが発生しなかったことを示す。

・細線の滲み評価

ーンを印字し、目視にて評価した(細線の滲み評価 (1) 。ブラックについては、マゼンタインクをベタに印 字した後、ブラックの細線を印字し、2色の接触による 滲みの評価を行った (細線のにじみ評価②)。下記表7 30 中の細線の滲み①および②の欄の「○」は滲みが確認さ れなかったことを示し、「△」は若干の滲みが確認され たことを示す。

【0245】・耐水性評価

同様に形成した画像を10秒間、脱イオン水に浸漬した 後、画像部に発生した滲みを目視にて評価した。下記表 7中の耐水性の欄の「○」は、滲みが発生しなかったこ とを示し、「×」は滲みが発生したことを示す。

擦過性評価

同様に画像を印字後、30分間経時した画像について、 40 消しゴムで擦って、画像部の濃度変化の有無を目視にて 評価した。下記表7中、擦過性の欄の「A」は濃度変化 がほとんど確認されない良好な結果を示し、「B」は濃 度変化が確認された不良な結果を示す。

・色相の紙依存性評価

前記フォト光沢紙とPPC用普通紙に各々画像を形成 し、双方の画像部の色調を比較して、色調差が少ない場 合を「A」、色調差が多い場合を「B」として、2段階 で評価した。

【0246】画像保存性については、イエロー(Y)、 イエロー、マゼンタ、シアンおよびブラックの細線パタ 50 マゼンタ (M) 、シアン (C) およびブラック (BK)

(51)

99

の印字サンプルを各々作成し、以下の様にして、光堅牢 性および暗熱保存性について評価した。

・光堅牢性評価

印字直後の画像濃度Ciを、X-rite 310にて 測定した後、アトラス社製ウェザーメータを用い、画像 にキセノン光(8万5千ルックス)を5日間照射した 後、再び画像濃度Cfを測定し、色素残存率Cf/Ci ×100を求め評価を行った。色素残存率について反射 濃度が1、1.5、2の3点にて評価し、いずれの濃度 でも色素残存率が80%以上の場合を「A」、2点が8 0%未満の場合を「B」、全ての濃度で80%未満の場 * 合を「C」とした。

・暗熱保存性評価

印字サンプルの画像濃度を、 $80\sim70\%$ RHの条件下に7日間保存する前後で、X-rite310を用いて測定し、色素残存率を求めた。色素残存率について、反射濃度が1、1. 5、2の3点で評価し、いすれの濃度でも色素残存率が90%以上の場合を「A」、2点が90%未満の場合を「B」、全ての濃度で90%未満の場合を「C」とした。

100

[0247]

【表7】

インク セット	印刷 性能①	印刷性能②	乾燥性	細線のにしる①	組験の にじみ②	耐水性	繁逼性	紙佐存 性
101	Α	A	0	0	0	0	A	0
102	Α	В	0	0	0	0	A	0
103	Α	В	0	0	0	0	В	0
104	Α	Α	0	0	0	0	A	0
105	A	Α	0	0	0	0	A	0
106	A	Α	0	0	0	0	A	0
107	Α	В	0	0	0	0	A	0
108	A	В	0	0	0	0	A	0
109	A	В	0	0	0	0	В	0
110	Α	В	0	0	0	0	A	0
111	A	В	0	. 0	0	0	A	0
112 *	A	В	0	0	0	0	A	0
113	A	A	0	Δ	Δ	×	A	×

[0248]

※ ※【表8】

インクセット		光鼠	牢性		湿熱堅牢性						
129 291	Y	M	C	BK	Y	М	С	BK			
101	A	A	A	A	A	A	Α	Α			
102	Α	Α	A	A	В	A	A	Α			
103	A	А	A	A	Α	Α	A	A			
104	A	A	A	A	A	A	A	A			
105	A	Α	A	A	A	A	A	Α			
106	A	A	A	A	A	A	A	A			
107	A	A	A	A	A	A	A	A			
108	A	A	A	A	В	A	A	A			
109	A	A	A	A	Α.	A	A	A			
110	A	Α	A	A	A	A,	A	A			
111	A	A	Α	A	A	A	A	Α			
112.	A	A	A	A	A	Α	Α	A			
113	A	С	A	В	A	В	Α	A			

【0249】評価結果から、実施例のインクは、印字性能が優れているとともに、耐水性、堅牢性および耐擦過性が高く、且つ紙依存性が少ないという優れた性能を有することがわかった。細線を出力する場合も、細線に滲みがなく優れている。特に、油溶性染料としてM-6およびC-1を用いた場合に、極めて色再現性の優れた画像が得られることがわかった。尚、記録紙を、EPSON社製「PM写真用紙」、およびキャノン社製「PR101」に各々代えた場合でも、同様な評価結果が得られた。

【0250】 [実施例2] 実施例1で作製したインクセット101~113を、インクジェットプリンタBJーF850(CANON社製)のカートリッジに充填し、同機を用いて富士写真フイルム社製インクジェットペーパーフォト光沢紙EX(インク受容層が白色顔料を含有する記録紙)に画像を印刷し、実施例1と同様な評価を行った。その結果、実施例1と同様な評価結果が得られた。また、記録紙を、EPSON社製「PM写真用紙」、およびキャノン社製「PR101」に各々代えた場合でも、同様な評価結果が得られた。

[0251]

【発明の効果】本発明によれば、取り扱い性、臭気、安全性、着色微粒子の分散安定性に優れ、紙依存性がなく、任意に選択した紙に印字した際の発色性・色調に優れるとともに、耐水性、耐光性、受像材への浸透性が良好で印字直後の汚れがなく、経時による染料の安定性に優れ、筆記用水性インク、水性印刷インク、情報記録用インク等に好適な着色微粒子分散物を提供することがで

102

きる。また、本発明によれば、サーマル、圧電、電界又は音響インクジェット方式に好適であり、ノズル等を用いて印字等を行った際、該ノズル先端で目詰まりを起すことがなく、紙依存性がなく、任意に選択した紙、特に写真画質用紙への浸透性に優れ、発色性・色調に優れるとともに、耐水性および耐光性にも優れた画像を形成し得るインクジェット用インクおよびインクジェット記録方法を提供することができる。

フロントページの続き

Fターム(参考) 2C056 EA04 EA13 FC01 FC02

2H086 BA15 BA33 BA53 BA56 BA59

BA60 BA62

4J037 AA30 CB10 CB11 CB16 CB17

CB21 CB22 CC11 CC13 CC16

CC24 CC26 CC27 DD05 DD12

DD23 EE28 EE43

4J039 AD03 AD09 AD10 AD12 AD23

AE03 AE04 AE06 AE08 BC05

BC06 BC12 BC20 BC29 BC31

BC33 BC35 BC36 BC44 BC50

BC51 BC52 BC53 BC54 BC56

BC65 BC66 BC73 BC75 BC76

BE07 BE12 CA06 EA44 GA24